(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 1 mai 2003 (01.05.2003)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 03/035644 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷:

 C07D 405/14,

 401/14, 403/04, 409/14, 491/04, 403/14, A61K 31/4184,

 A61P 35/00 // (C07D 491/04, 319:00, 235:00)
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/03647

(22) Date de dépôt international :

24 octobre 2002 (24.10.2002)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01 13867 26 octobre 2001 (26.10.2001) FR
- (71) **Déposant** (pour tous les États désignés sauf US): **AVENTIS PHARMA S.A.** [FR/FR]; 20 avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).
- (71) Déposants et
- (72) Inventeurs: BABIN, Didier [FR/FR]; 22 rue de la Grenouillette, F-78180 Montigneux Le Bretonneux (FR). LE-BRUN, Alain [FR/FR]; 17 allée Georges Brassens, F-91270 Vigneux (FR). GAUZY-LAZO, Laurence [FR/FR]; 14 rue Liancourt, F-75014 Paris (FR). BOUCHARD, Hervé [FR/FR]; 7 allée de la Prévôté, F-94320 Thiais (FR).

- (74) Mandataire: LE PENNEC, Magali; Aventis Pharma S.A., Direction Brevets K2/144, 20 avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: BENZIMIDAZOLE DERIVATIVES AND THEIR USE AS KDR PROTEIN KINASE INHIBITORS
- **(54) Titre :** DERIVES DE BENZIMIDAZOLES ET_LEUR UTILISATION COMME INHIBITEURS DE PROTEINE KINASE KDR
- (57) Abstract: The invention concerns novel products of formula (IA), wherein: A represents an optionally substituted cyclic or bicyclic saturated heterocycle, in particular pyrazole or imidazole, optionally substituted; A1, A2, A3 and A4, identical or different, are in particular selected among hydrogen, halogen, hydroxyl, alkyl and alkoxy, nitro, cyano, phenyl, phenoxy, free carboxy, salified, esterified by an alkyl radical or amidified to form CONA6A7 cyclized or not, with two among A1b, A2b, A3b and A4b capable of forming with the benzimidazole radical a cycle containing one or several heteroatoms; A5 represents hydrogen or alkyl, said products being in all isomeric forms and the salts as medicines in particular KDR inhibitors.
- (57) Abrégé: L'invention concerne les nouveaux produits de formule (IA) avec A représente un hétérocycle saturé monocyclique ou bicyclique éventuellement substitué, A1, A2, A3 et A4 identiques ou différents sont choisis notamment parmi hydrogène, halogène, hydroxyle, alkyle et alcoxy, nitro, cyano, phényle, phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié pour former -CONA6A7 cyclisé ou pas,avec deux parmi A1b, A2b, A3b et A4b peuvent former avec le radical benzimidazole un cycle renfermant un ou plusieurs hétéroatomes, A5 représente hydrogène ou alkyle, ces produits étant sous toutes les formes isomères et les sels, ô titre de médicaments notamment comme inhibiteurs de KDR.



15

25

DERIVES DE BENZIMIDAZOLES ET LEUR UTILISATION COMME INHIBITEURS DE PROTEINE KINASE KDR

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de benzimidazoles, leur procédé de préparation, les nouveaux intermédiaires obtenus, leur application à titre médicaments, les compositions pharmaceutiques les renfermant et la nouvelle utilisation de tels dérivés benzimidazoles.

10 L'invention a ainsi pour objet de nouveaux dérivés de benzimidazoles dotés d'effets inhibiteurs vis-à-vis de protéines kinases.

Les benzimidazoles de la présente demande peuvent ainsi notamment être utilisés pour la prévention ou le traitement de maladies pouvant être modulées par l'inhibition de protéines kinases.

De telles protéines kinases appartiennent notamment au groupe suivant: EGFR, Fak, FLK-1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, FGFR5, flt-1, IGF-1R, KDR, PDGFR, tie2 et VEGFR.

20 On cite plus particulièrement la protéine kinase KDR. On cite également particulièrement la protéine kinase Tie-2.

kinase sont une famille d'enzymes qui Les protéines la phosphorylation de groupes hydroxy catalysent résidus spécifiques de protéines tels que des résidus tyrosine, sérine ou thréonine. De telles phosphorylations peuvent largement modifier la fonction des protéines ; ainsi, les protéines kinases jouent un rôle important dans la régulation d'une grande variété de processus cellulaires, incluant notamment le métabolisme, 30 prolifération cellulaire, la différentiation cellulaire ou la survie cellulaire. Parmi les différentes fonctions cellulaires dans lesquelles l'activité d'une protéine kinase est impliquée, certains processus représentent des

2

cibles attractives pour traiter certaines maladies. Comme exemple, on peut citer notamment l'angiogénèse et le contrôle du cycle cellulaire, dans lesquels les protéines kinases peuvent jouer un rôle essentiel. Ces processus sont essentiels pour la croissance des tumeurs solides ainsi que d'autres maladies.

5

10

15

35

L'angiogénèse est le processus dans lequel de nouveaux vaisseaux sont formés à partir de vaisseaux déjà existant. En cas de nécessité, le système vasculaire a le potentiel de générer un réseau de nouveaux vaisseaux afin de maintenir le fonctionnement correct des tissus et organes.

L'angiogénèse est un processus complexe en plusieurs étapes qui incluent activation, migration, prolifération et survie de cellules endothéliales.

l'angiogénèse est Chez l'adulte, assez limitée, n'apparaissant principalement que dans les processus de réparation après une blessure ou de la vascularisation de l'endomètre (Merenmies et col., Cell Differentiation, 8, 3-10, 1997). L'angiogénèse 20 contrôlée est retrouvée en revanche dans certaines pathologies telles que rétinopathie, psoriasis, arthrite rhumatoïde, le diabète, dégénération musculaire, cancer (tumeurs solides) (Folkman, Nature Med., 1, 27-31, 1995). Les protéines kinases dont on 25 a pu montrer l'implication dans le processus d'angiogénèse incluent trois membres de la famille des récepteurs à tyrosine kinase des facteurs de croissance (growth factor receptor tyrosine kinase) : VEGF-R2 (vascular endothelial growth factor receptor 2, dénommé aussi KDR, kinase insert 30 domain receptor, ou FLK-1), FGF-R (fibroblast growth

En conjonction avec d'autres systèmes, les récepteurs Vascular Endothelial Growth Factor (VEGFRs) transmettent des signaux impliqués pour la migration, la proliferation

factor receptor) et TEK (dénommé aussi Tie-2).

et la survie de cellules endotheliales. La famille VEGFR inclut VEGFR-1 (Flt-1), VEGFR-2 (KDR) and VEGFR3 (Flt4).

Le récepteur VEGF-R2, qui est exprimé uniquement dans les cellules endothéliales, se fixe au facteur de croissance angiogénique VEGF, et sert ainsi de médiateur à un signal transductionnel via l'activation de son domaine kinase l'inhibition intracellulaire. Ainsi, directe de de VEGF-R2 permet de réduire l'activité kinase le phénomène d'angiogénèse en présence de VEGF exogène (Strawn et col., Cancer Research, 56, 3540-3545, 1996), 10 processus démontré notamment à l'aide de mutants de VEGF-R2 (Millauer et col., Cancer Research, 56, 1615-1620, 1996). Le récepteur VEGF-R2 semble n'avoir aucune autre fonction chez l'adulte que celle liée à l'activité angiogénique du VEGF. Ainsi un inhibiteur sélectif de 15 l'activité kinase du VEGF-R2 ne devrait démontrer que peu de toxicité.

En plus de ce rôle central dans le processus dynamique angiogénique, des résultats récents suggèrent que l'expression de VEGF contribue à la survie de tumorales cellules après des chimio- et radio- thérapies soulignant la synergie potentielle d'inhibiteurs de KDR avec d'autres agents (Lee C.G., Heijn M. et al., (2000), Cancer Research, 60 (19), 5565-70).

20

25 Les inhibiteurs de KDR constituent donc notamment des agents anti-angiogéniques.

Des inhibiteurs de l'angiogénèse pourraient ainsi être utilisés en première ligne contre l'émergence ou la recroissance de tumeurs malignes.

30 L'inhibition ou la régulation de VEGFR-2 (KDR) fournit donc un nouveau puissant mécanisme d'action pour le traitement d'un grand nombre de tumeurs solides

La présente demande concerne ainsi particulièrement de nouveaux inhibiteurs du récepteur VEGFR-2 (KDR) pouvant

4

être utilisés notamment pour le traitement antiangiogénique en oncologie.

Les produits de la présente demande comme inhibiteurs de KDR peuvent notamment être utilisés pour le traitement ou la prévention de maladies choisies dans le groupe suivant : cancers parmi lesquels notamment les cancers du sein, colon, poumon et prostate, atherosclerosis, degenerative muscle diseases, obesity, conjestive heart failure, Parkinson's, depression, schizophrenia, stroke, head trauma, spinal cord injury, Alzheimer's, neuropathic pain syndrome, amyotrophic lateral sclerosis, cachexia, osteoporosis et fibrotic diseases of the viscera.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I):

15 dans laquelle:

5

10

20

25

30

X représente C-R2 et W, Y and Z identiques ou différents représentent CH ou CR3 ;

R1 représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle, imidazolyle, indolyle, indazolyle, thiénopyrazolyle, tétrahydroindazolyle, tétrahydrocyclopentapyrazolyle, dihydrofuropyrazolyle, oxodihydropyridazinyle, tétrahydropyrrolopyrazolyle, oxotétrahydropyrrolopyrazolyle,

tétrahydropyranopyrazolyle, tetahydropyridinopyrazolyle, ou oxodihydropyridinopyrazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux X1, X2 ou X3 choisis parmi H, halogène, haloalkyle, OH, R4, NO2, CN, S(O)nR4, OR4, NY1Y2, COR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2, -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)NY1Y2,

-OC(=O) NY1Y2, -OS(O) nR4, -OC(=O) R4 et thiényle éventuellement substitué,

5

R2 et R3 sont tels que:

- soit R2 et R3, identiques ou différents, représentent H,

 R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4,

 S(O)nR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -NY1Y2,

 -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2,

 -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)nOR4, -S(O)nNY1Y2, -OC(=O)NY1Y2 et

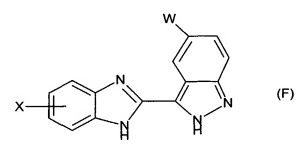
 -OC(=O)R4
- 10 soit R2 représente H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O)nR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -NY1Y2, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2, -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)nOR4, -S(O)nNY1Y2, -OC(=O)NY1Y2 et -OC(=O)R4
- et R3 représente alkyle, haloalkyle, halogène et OR6 soit R2 et R3 forment ensemble un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S,
- R4 représente alkyle, alkényle, alkynyle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle éventuellement substitué, halogène, alkyle, hydroxyalkyle, OH, OR5, C(=O)NY3Y4, NY3Y4, alk-NY3Y4 et C(=O)OR6,
 - R5 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle.
- Y1 et Y2 sont tels que : soit Y1 et Y2 identiques ou différents représentent H, alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, hétérocycloalkylalkyle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle éventuellement substitués,
- soit Y1 et Y2 forment ensemble avec l'atome d'azote 35 auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

Y3 et Y4 sont tels que : soit Y3 et Y4 identiques ou différents représentent hydrogène, alkényle, alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle ou hétéroarylalkyle soit Y3 et Y4 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé éventuellement substitué,

A5 représente H ou alkyl,

R6 est choisi parmi les valeurs de R5,

- tous les radicaux alkyle (ou alk qui représente alkyle), 10 hétérocycloalkyle, aryle, alkényle, cycloalkyle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, acylamino (NH-COalk), -C(=O)OR6, acyle-C(=O)R6, 15 hydroxyalkyle, carboxyalkyle, S(O)n-alk, S(0)n-NH2S(0) n-NH(alk), S(0) n-N(alk) 2, CF3, OCF3, NO2, arylalcoxy, aryle, hétéroaryle, aryloxy, aryloxyalkyle, -C(=0)-NY3Y4 et NY3Y4,
- 20 ces derniers radicaux contenant alkyle, aryle et hétéroaryle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alkyle, carboxy libre, salifié ou estérifié et les radicaux acylamino NH-C(O)R5,
- 25 les radicaux phényle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,
 - n représente un entier de 0 à 2
 - étant entendu que lorsque R1 représente un radical indazolyle
- 30 pour donner les produits de formule (I) suivants :



avec X représentant H, R2 ou R3 tels que définis ci-dessus, alors W représente forcément H ou alkyle non substitué

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de 10 formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (Ia) : dans laquelle :

$$Y_a$$
 X_a
 X_a
 X_a
 X_b
 X_b

Xa représente C-R2a et Wa, Ya and Za identiques ou différents représentent CH ou CR3a;

Rla représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les 15 radicaux pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par ou plusieurs radicaux X1a, X2a ou X3a choisis parmi OR4a, NY1aY2a, S(0) nR4a, R4a, halogène, OH, -N(R6a)C(=0)R4a-C (=O) NY1aY2a, -C (=0) OR4a20 -N(R6a)SO2R4a, -N(R6a)C(=O)NY1aY2a, -N(R6a)C(=0)OR4a-OC(=0)NY1aY2a et -OC(=0)R4a, -OS(0)nR4a et thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle, R2a et R3a sont tels que :

soit R2a et R3a, identiques ou différents, représentent H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=0)NY1aY2a, -C(=0)OR4a, -C(=0)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a R2a représente H, R4a, halogène, OH, C(=0) NY1aY2a, -C(=0) OR4a, -C(=0) OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a, soit R2a et R3a forment ensemble un cycle -O-CH2-O ou -O-CH2-CH2-O-,

R4a représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, 10 hétéroaryle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle éventuellement substitué, halogène, alkyle, hydroxyalkyle, OH, OR5a, C(=O)NY3aY4a, NY3aY4a,

alk-NY3aY4a et C(=0)OR6a, 15

5

20

25

30

R5a alkényle, cycloalkyle, représente alkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, hétérocycloalkyle, cycloalkyl-alkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkyltous ces radicaux étant éventuellement alkyle, substitués,

Y1a et Y2a sont tels que : soit Y1a et Y2a identiques ou représentent Н, alkyle, alcoxyalkyle, différent aryloxyalkyle, arylalkyle, hétéroarylalkyle, hétérocycloalkylalkyle, cycloalkyle, aryle et hétéroaryle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués, soit Y1a et Y2a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé éventuellement substitué,

Y3a et Y4a sont tels que : soit Y3a et Y4a identiques ou hydrogène, différents représentent alkyle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle ou hétéroarylalkyle soit Y3a et Y4a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

tous les radicaux alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle ,arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, acylamino (NH-C(O)R6a), -C(=O)OR6a, acyle-C(=O)R6a, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, arylalcoxy, aryle, hétéroaryle, aryloxy, aryloxyalkyle, -C(=O)-NY3aY4a et NY3aY4a,

ces derniers radicaux contenant alkyle, aryle et hétéroaryle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alkyle, alcoxy, carboxy libre, salifié ou estérifié et les radicaux acylamino NH-C(O)R6a,

les radicaux phényle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

20 R6a est choisi parmi les valeurs de R5a,

n représente un entier de 0 à 2

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I):

$$\begin{array}{c}
Z \\
N \\
N \\
A_5
\end{array}$$
(1)

dans laquelle:

25

X représente C-R2 et W, Y and Z identiques ou différents représentent CH ou CR3 ;

R1 représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle, imidazolyle, indolyle, indozolyle, thiénopyrazolyle, tétrabydroindazolyle

- indazolyle, thiénopyrazolyle, tétrahydroindazolyle, tétrahydrocyclopentapyrazolyle, dihydrofuropyrazolyle, oxodihydropyridazinyle, tétrahydropyrrolopyrazolyle, oxotétrahydropyrrolopyrazolyle, tétrahydropyranopyrazolyle, tétrahydropyridinopyrazolyle, ou oxodihydropyrazolyle, ou oxodihydropyrazolyle,
- pyridinopyrazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux X1, X2 ou X3 choisis parmi H, halogène, haloalkyle, OH, R4, NO2, CN, S(O)nR4, OR4, NY1Y2, COR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4,
- $-N (R6) C (=O) NY1Y2, -N (R6) C (=O) OR4, -S (O) nOR4, -S (O) nNY1Y2, \\ -OC (=O) NY1Y2, -OS (O) nR4, -OC (=O) R4 et thiényle \\ \text{\'eventuellement substitu\'e},$

R2 et R3 sont tels que :

- soit R2 et R3, identiques ou différents, représentent H,

 20 R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4,

 S(O)nR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -NY1Y2,

 -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2,

 -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)nOR4, -S(O)nNY1Y2, -OC(=O)NY1Y2 et

 -OC(=O)R4
- 25 soit R2 représente H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O)nR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -NY1Y2, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2, -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)nOR4, -S(O)nNY1Y2, -OC(=O)NY1Y2 et -OC(=O)R4
- et R3 représente alkyle, haloalkyle, halogène et OR6 soit R2 et R3 forment ensemble un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S,
- R4 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, 35 hétéroaryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant

éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle, OH, OR5, C(=0)NY3Y4, NY3Y4 et C(=0)OR6,

R5 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, 5 hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle.

R6 représente H et alkyl C1-C4, n représente un entier de 0 à 2

- 10 Y1 et Y2 sont tels que : soit Y1 et Y2 identiques ou différents représentent H, alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi hydroxyle, -C(=O)-NY3Y4,
- 15 -C(=0)OR6 et NY3Y4, soit Y1 et Y2 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

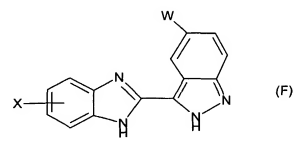
Y3 et Y4 sont tels que : soit Y3 et Y4 identiques ou différents représentent hydrogène, alkényle, alkyle,

20 aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle ou hétéroarylalkyle soit Y3 et Y4 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

25 étant entendu que lorsque R1 représente un radical indazolyle

pour donner les produits de formule (I) suivants :



avec X représentant H, R2 ou R3 tels que définis ci-dessus, alors W représente forcément H ou alkyle non

substitué,

5

20

25

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

Il est évident que selon le cycle que représente R1 et son nombre de chaînons, R1 peut comporter un, deux ou trois substituants représentés par X1, X2 et X3.

- 10 Dans les produits de formule (I) et dans ce qui suit :
 - le terme radical alkyle désigne les radicaux, linéaires et

le cas échéant ramifiés, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, sec-butyle, tert-butyle, pentyle, isopentyle, hexyle, isohexyle et également heptyle, octyle, nonyle et décyle ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,

- le terme radical hydroxyalkyle désigne les radicaux alkyle indiqués ci-dessus substitués par au moins un radical hydroxyle
- le terme alkényle désigne des radicaux linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone et renfermant une ou plusieurs double liaisons : on peut citer notamment les radicaux vinyle, 1-propényle, allyle, butényle, 3-méthyle-2-butényle mais aussi par exemple septa-, octa-, nona- ou deca-dienyl comme par exemple octa-2,6- dienyl
- le terme alkynyle désigne des radicaux linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone : on
 peut citer notamment les radicaux alkyle décrits cidessus contenant 2 à 10 atomes de carbone et renfermant une ou deux triple liaisons
 - le terme alkylthio désigne des radicaux linéaire ou ramifié

5

13

PCT/FR02/03647

renfermant au plus 6 atomes de carbone tels que notamment les radicaux méthylthio, éthylthio, propylthio, isopropylthio, butylthio, isobutylthio, sec-butylthio, tert-butylthio, pentylthio, isopentylthio, hexylthio ou encore isohexylthio ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés: parmi ces radicaux alkylthio, on choisit de préférence parmi ceux cités ci-dessus, ceux qui renferment au plus 4 atomes de carbone

- le terme radical alcoxy désigne les radicaux linéaires 10 et le cas échéant ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone, méthoxy, éthoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy linéaire, secondaire ou tertiaire, pentoxy ou hexoxy ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- 15 - le terme radical alkényloxy désigne les radicaux linéaires et ramifiés -O alkényle avec alkényle tel que défini ci-dessus
- les termes NH(alk) et N(alk) (alk) désigne des radicaux amino substitués respectivement par un ou deux
 radicaux alkyle, de tels radicaux alkyle étant linéaires ou ramifiés et choisis parmi les radicaux alkyle tels que définis ci-dessus, renfermant de préférence au plus 4 atomes de carbone
- le terme acyle désigne un radical R-C(O) dans lequel radical choisi parmi 25 représente un d'hydrogène, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 de atomes carbone, éventuellement substitué tel que défini ci-dessus, les radicaux aryle, hétéroaryle, cycloalkyle, ou hétérocycloalkyle, par exemple les radicaux phényle 30 pyrrolidinyle : le terme acyle désigne ainsi par exemple notamment les radicaux formyle, les radicaux acétyle, propionyle, butanoyle, pentanoyl, hexanoyl, benzoyle et pyrrolidinylcarbonyle

15

14

PCT/FR02/03647

- le terme acylamino désigne les radicaux -C(0)-NH2, -C(0)-NH(alk) et -C(0)-N(alk) (alk) : dans ces radicaux, NH(alk) et N(alk) (alk) ont les significations indiquées ci-dessus
- 5 le terme atome d'halogène désigne les atomes de chlore, de brome, d'iode ou de fluor et de préférence l'atome de chlore, de brome ou de fluor,
- les termes aryle et hétéroaryle désignent des radicaux saturés, respectivement carbocyclique et hétérocyclique
 contenant un ou plusieurs hétéroatomes, monocyclique ou bicyclique renfermant au plus 12 chaînons,
 - le terme radical carbocyclique ou hétérocyclique monocyclique ou bicyclique renfermant au plus 12 chaînons, saturé ou insaturé, contenant un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N, NH ou S, et pouvant contenir un chaînon -C(O), regroupe les définitions qui suivent:
 - le terme radical carbocyclique non saturé désigne notamment un radical cycloalkyle
- 20 le terme radical cycloalkyle désigne les radicaux cyclo-propyle, cyclobutyle, cyclopentyle et cyclohexyle et tout particulièrement les radicaux cyclopentyle et cyclohexyle,
- le terme radical hétérocyclique monocyclique désigne un radical saturé ou insaturé constitué de 5 ou 6 chaînons 25 tel que l'un ou plusieurs des chaînons représente un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote : un tel radical hétérocyclique ou hétérocycloalkyle désigne ainsi radical carbocyclique interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote 30 les radicaux de soufre étant entendu que hétérocycliques peuvent renfermer un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre et que lorsque ces radicaux hétérocycliques comportent plus d'un hétéroatome, les hétéroatomes de ces 35

radicaux hétérocycliques peuvent être identiques différents. On peut citer notamment le radical dioxolane, dioxane, dithiolane, thiooxolane, thiooxane, morpholinyle, pipérazinyle, pipérazinyle substitué par un radical alkyle, linéaire ou ramifié, renfermant au plus 4 atomes de carbone, pipéridyle, morpholinyle, thiényle tel que 2-thiényle et 3-thiényle, furyle tel que 2-furyle, 3-furyle, pyrimidinyle, pyridyle tel que 2-pyridyle, 3-pyridyle et 4-pyridyle pyrimidyle, pyrazolinyle, 10 pyrrolyle, thiazolyle, isothiazolyle, diazolyle, thiadiazolyle, triazolyle, tétrazolyle libre ou salifié thiadiazolyle, thiatriazolyle, oxazolyle, oxadiazolyle, 3- ou 4-isoxazolyle. On peut citer tout particulièrement les radicaux morpholinyle, thiényle tel que 2-thiényle et 3-thiényle, furyle tel que 2-furyle, tétrahydrofuryle, 15 tétrahydrothienyle, hexahydropyranne, thiényle, pyrrolinyle, pyrazolinyle, isoxazolyle, pyrrolyle, pyrrolidinyle, imidazolyle, pyrazolyle, pyridyle, pyridazinyle, oxodihydropyridazinyle,

- le terme radical hétérocyclique bicyclique désigne un 20 radical saturé (hétéroaryle) ou insaturé constitué de 8 à 12 chaînons tel que l'un ou plusieurs des chaînons représente un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote et notamment des groupes hétérocycliques condensés contenant au moins un hétéroatome choisi parmi le soufre, l'azote 25 l'oxygène, par exemple benzothiényle tel benzothiazolyle, quinolyle, 3-benzothiényle, isoquinolyle, tétralone, benzofuryle, dihydrobenzoéthylènedioxyphényle, thianthrényle, furanne, 30 benzimidazolyle, benzoxazolyle, benzopyrrolyle, thionaphtyle, indolyle, indazolyle, purinyle, thienopyrazolyle, tétrahydro-indazolyle, tétrahydrocyclopentapyrazolyle, dihydrofuro-pyrazolyle, tétrahydrooxotétrahydro-pyrrolopyrazolyle, pyrrolopyrazolyle, tétrahydropyranopyrazolyle, tétrahydropyridinopyrazolyle, 35

ou oxodihydropyridino-pyrazolyle,

- le terme radical carbocyclique saturé (aryle) désigne notamment les radicaux phényle et naphtyle et plus particulièrement le radical phényle. On peut noter qu'un radical carbocyclique contenant un chaînon -C(O) est par exemple le radical tétralone.
- le terme alkylphényle désigne un radical phényle substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle tels que définis ci-dessus linéaires ou ramifiés de préférence renfermant au plus 4 atomes de carbone.
- 10 Le ou les radicaux carboxy des produits de formule (I) peuvent être salifiés ou estérifiés par les groupements divers connus de l'homme du métier parmi lesquels on peut citer, par exemple :
- parmi les composés de salification, des bases minérales telles que, par exemple, un équivalent de sodium, 15 potassium, de lithium, de calcium, de magnésium d'ammonium ou des bases organiques telles que, par la méthylamine, la propylamine, la exemple, triméthylamine, la diéthylamine, la triéthylamine, la 20 N, N-diméthyléthanolamine, le tris (hydroxyméthyl) amino méthane, l'éthanolamine, la pyridine, la picoline, la dicyclohexylamine, la morpholine, la benzylamine, la lysine, l'arginine, l'histidine, la la procaïne, N-méthylglucamine,
- parmi les composés d'estérification, les radicaux 25 alkyle pour former des groupes alcoxy carbonyle tel que, par exemple, méthoxycarbonyle, éthoxycarbonyle, tertbutoxycarbonyle ou benzyloxycarbonyle, ces radicaux alkyles pouvant être substitués par des radicaux choisis par exemple parmi les atomes d'halogène, les radicaux 30 hydroxyle, alcoxy, acyle, acyloxy, alkylthio, amino ou exemple, dans les aryle comme, par groupements chlorométhyle, hydroxypropyle, méthoxyméthyle, nyloxyméthyle, méthylthiométhyle, diméthylaminoéthyle, benzyle ou phénéthyle. 35

20

25

30

17

PCT/FR02/03647

Les sels d'addition avec les acides minéraux ou organiques des produits de formule (I) peuvent être, exemple, les sels formés avec les acides chlorhydrique, bromhydrique, iodhydrique, nitrique, sulfurique, phosphorique, propionique, acétique, trifluoroacétique, 5 formique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, ascorbique, les acides alcoylmonosulfoniques tels que par méthanesulfonique, l'acide exemple éthanesulfonique, l'acide propanesulfonique, les acides 10 alcoyldisulfoniques tels que par exemple l'acide l'acide méthanedisulfonique, alpha, bêtaéthanedisulfonique, les acides arylmonosulfoniques tels que l'acide benzènesulfonique et les acides aryldi-15 sulfoniques.

On peut rappeler que la stéréoisomérie peut être définie dans son sens large comme l'isomérie de composés ayant mêmes formules développées, mais dont les différents groupes sont disposés différemment dans l'espace, tels que notamment dans des cyclohexanes monosubstitués dont substituant peut être en position axiale différentes conformations et les équatoriale, rotationnelles possibles des dérivés de l'éthane. Cependant, il existe un autre type de stéréoisomérie, dû aux arrangements spatiaux différents de substituants fixés, soit sur des doubles liaisons, soit sur des cycles, que l'on appelle souvent isomérie géométrique ou isomérie cis-trans. Le terme stéréoisomères est utilisé dans la présente demande dans son sens le plus large et concerne donc l'ensemble des composés indiqués ci-dessus.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (Ia):

18

$$\begin{array}{c|c}
Ya & Za & N \\
|| & & \\
Xa & & \\
Wa & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& &$$

dans laquelle :

Xa représente C-R2a et Wa, Ya and Za identiques ou différents représentent CH ou CR3a;

Rla représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux X1a, X2a ou X3a choisis parmi H, halogène, OH, R4a, OR4a, NY1aY2a, S(O)nR4, -C(=O)NY1aY2a, -C(=O)OR4a, -N(R6)C(=O)R4a, -N(R6)SO2R4a,

10 -N(R6)C(=O)NY1aY2a, -N(R6)C(=O)OR4a, -OC(=O)NY1aY2a et -OC(=O)R4a, -OS(O)nR4 et thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

R2a et R3a sont tels que :

soit R2a et R3a, identiques ou différents, représentent

H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4a,
-C(=O)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6
soit R2a représente H, R4a, halogène, OH, OR4a,
C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4a, -C(=O)OH, et R3a représente
alkyle, halogène et OR6

20 soit R2a et R3a forment ensemble un cycle -O-CH2-O ou -O-CH2-CH2-O-,

R4a représente alkyle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou

25 plusieurs radicaux choisis parmi aryle, OH, OR5a, C(=O)NY3aY4a, NY3aY4a et C(=O)OR6,

R5a représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et

30 hétérocycloalkylalkyle.

R6 représente H et alkyl C1-C4, n représente un entier de 0 à 2,

Y1a et Y2a sont tels que : soit Y1a et Y2a identiques ou différents représentent H, alkyle, cycloalkyle, aryle et hétéroaryle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi hydroxyle, -C(=O)-NY3aY4a, -C(=O)OR6 et NY3aY4a, soit Y1a et Y2a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

19

Y3a et Y4a sont tels que : soit Y3a et Y4a identiques ou différents représentent hydrogène, alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle ou hétéroarylalkyle soit Y3a et Y4a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

5

10

25

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de 20 formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IA) :

$$\begin{array}{c}
A_2 \\
A_3 \\
A_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_1 \\
A_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_1 \\
A_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_1 \\
A_5
\end{array}$$

dans laquelle A représente un radical hétérocyclique saturé soit monocyclique renfermant 5 ou 6 chaînons soit bicyclique renfermant au plus 10 chaînons, ces chaînons étant tels que dont deux au moins représentent un atome d'azote et les autres identiques ou différents représentent un chaînon carboné ou un chaînon hétérocyclique choisi entre O, N et S, cet hétérocycle A étant éventuellement substitué par un ou

20

25

30

35

20

PCT/FR02/03647

plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les valeurs indiqués à la revendication 1 pour les radicaux X1, X2 ou X3,

A1, A2, A3 et A4 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, 5 radicaux hydroxyle, alkyle, alkényle, alcoxy, cyano, aryle, hétéroaryle, et aryloxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6A7 tel que soit A6 et A7 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les 10 radicaux alkyle, alcoxyalkyle, phénoxyalkyle, cycloalkylalkyle, arylalkyle, cycloalkyle, hétérocycloalkylalkyle et hétéroarylalkyle éventuellement susbtitués, soit A6 et A7 forment ensemble avec l'atome ils sont liés un radical cyclique d'azote auquel 15 renfermant 5 ou 6 chaînons éventuellement susbtitué,

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi A1, A2, A3 et A4 peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S,

A5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, R6b représente hydrogène, alkyle, alkényle, cycloalkyle, phényle, phénylalkyle et cycloalkylalkyle,

tous les radicaux alkyle, alkényle, aryle, hétéroaryle, aryloxy, cycloalkyle et hétérocycloalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, acylamino (NH-COR6), -C(=O)OR6b, acyle-C(=O)R6b, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, phénoxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué

21

par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=0)-NH(alk), C(=0)-N(alk)2, tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

n représente un entier de 0 à 2,

5

20

25

lesdits produits de formule (IA) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IA).

La présente invention a ainsi pour objet les produits de 15 formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAa):

$$A_2a$$
 A_3a
 A_3a
 A_5a
 A_5a
 A_5a
 A_5a

dans laquelle Aa représente un radical pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, cet hétérocycle Aa étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les valeurs indiqués à la revendication 1 pour les radicaux X1, X2 ou X3,

Ala, A2a, A3a et A4a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6aA7a tel que soit A6a et A7a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome

phényle, d'hydrogène, les radicaux alkyle, cycloalkyle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, furylalkyle, thiénylalkyl et pyridylalkyle, soit A6a et A7a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils liés radical sont un pyrrolidinyle, pyrazolidinyle, pyrazolinyle, pipéridyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second par d'azote un radical alkyle ou phényle eux-mêmes éventuellement substitués

5

20

30

35

- ftant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Ala, A2a, A3a et A4a peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un cycle carboné de 5 à 6 chaînons renfermant un ou deux atomes d'oxygène éventuellement substitué,
- 15 A5a représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle,

les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié, dioxol,

tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,

lesdits produits de formule (IAa) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAa).

Les substituants X1, X2 et X3 tels que définis ci-dessus sont notamment tels que l'un représente un atome d'hydrogène et les deux autres identiques ou différents sont choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux

OH, R4a, OR4a, CF3, OCF3, NO2, CN, NY1aY2a, acylamino (NH-COR6b), S(0)n-alk, S(0)n-NH2, S(0)n-NH(alk), S(0)n-NH(alk)

-N(R6b)C(=0)NY1aY2a, -N(R6b)C(=0)OR4a, -OC(=0)NY1aY2a et thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

10

20

R4a, Y1a, Y2a et R6b ayant les valeurs définies ci-dessus et alk représentant un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone et éventuellement substitué comme indiqué ci-dessus.

Les tableaux I, II et III décrits ci-après donnent des exemples de produits illustrant la présente invention avec notamment des substituants choisis parmi les valeurs de X1, X2 et X3 tels que définis ci-dessus.

15 Tous les radicaux alkylthio sont tels que l'atome de soufre est éventuellement oxydé en sulfone ou sulfoxyde par un ou deux atomes d'oxygène.

La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus dans lesquels les substituants desdits produits de formule (I) ont les valeurs indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes et dans lesquels les radicaux aryle représentent les radicaux phényle et naphtyle;

radicaux hétéroaryle représentent les radicaux les thiényle, benzothiényle, thianthrényle; 25 furyle, pyridyle, pyrazolyle, benzimidazolyle, benzofuranne, isobenzofuranne et dihydrobenzofuranne; les radicaux cycloalkyle représentent un radical cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle ou cyclohexyle; les radicaux représentent les radicaux hétérocycloalkyle 30 hexahydropyranne, pipéridyle ou morpholino; les radicaux hétérocycloalkylalkyle représentent les radicaux hexahydropyrannalkyle, pipéridylalkyle morpholinoalkyle ; les radicaux arylalkyle représentent

les radicaux phénylalkyle, éthylènedioxyphénylalkyle et les hétéroarvlalkyle radicaux naphtylalkyle; représentent les radicaux thiénylalkyle, pyridylalkyle, pyrazolylalkyle, benzothiénylalkyle, furylalkyle, dihydrobenzofurannalkyle et benzimidazolalkyle; radicaux aryloxy représentent les radicaux phénoxy et les radicaux arylalcoxy représentent naphtyloxy ; radical phénylalcoxy et naphtylalcoxy; les radicaux aryloxyalkyle représentent le radical phénoxyalkyle; tous ces radicaux étant éventuellemnt substitués comme des revendications l'une quelconque indiqué à précédentes.

10

15

20

25

La présente invention a plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IA):

dans laquelle A représente un radical hétérocyclique saturé soit monocyclique renfermant 5 ou 6 chaînons soit bicyclique renfermant au plus 10 chaînons, ces chaînons étant tels que dont deux au moins représentent un atome ou différents d'azote et les autres identiques chaînon un chaînon carboné ou un représentent hétérocyclique choisi entre O, N et S, cet hétérocycle A ou plusieurs étant éventuellement substitué par un radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy, alkylthio ou thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

Al, A2, A3 et A4 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les

radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6A7 tel que soit A6 et A7 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux alkyle, phényle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle et hétéroarylalkyle, soit A6 et A7 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique renfermant 5 ou 6 chaînons,

- 10 étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi A1, A2, A3 et A4 peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S,
- A5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, 15 les radicaux phényle, phénoxy, cycloalkyle et tous hétéroarylalkyle ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux hydroxyle, d'halogène, les trifluorométhyle, trifluorométhoxy, alkyle, alcoxy, 20 dialkylamino, alkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié,
- tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus 25 étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,

dioxol,

30

lesdits produits de formule (IA) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IA).

La présente invention a encore plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb):

5

10

15

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

$$A_2b$$
 A_1b
 A_2b
 A_3b
 A_4b
 A_5b
 A_5b
(IAb)

26

dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou deux radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux OH, alkyle, alkynyle, -OR6b (dont alcoxy), -COR6b,, -O-COR6b, -OS(O)nR6b, -O(CH2)n-CO-R6b, phényle, phénylalkyle, CF3, OCF3, NO2, CN, NY1bY2b, -NH-C(=O)NY1bY2b, acylamino (NH-CO-R6b), S(O)n-alk, S(O)n-NY1bY2b, -C(=O)-NY1bY2b, -C(=O)OR6b, -NH-C(=O)OR6b, -NH-S(O)nR6b, -NH-C(=O)OR6b, -NH-C(=O)OR6b, -N(R6b)C(=O)NY1bY2b, -OC(=O)NY1bY2b et thiényle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène, alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle ou morpholinylalkyle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les atomes d'halogène; les radicaux hydroxyle; alkyle; alkényle; -OR6b (dont alcoxy); -CO-R6b; -O-COR6b; -OS(O)nR6b; -O(CH2)n-CO-R6b; nitro; cyano; furyle; thiényle; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel que soit A6b et A7b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène

les radicaux alkyle; alcoxyalkyle; et phényle ; phénylalkyle ; phénoxyalkyle; cycloalkylalkyle; cycloalkyle; furylalkyle; naphtylalkyle; thienylalkyle; pipéridylalkyle; pyridylalkyle; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle; 5 dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; ethylenedioxyphénylalkyle; benzimidazolylalkyle; tous ces radicaux étant éventuellement substitués, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote liés un radical pyrrolidinyle, 10 auquel ils sont morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle lui-même éventuellement substitué, étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, A3b et A4b peuvent former avec le radical 15 A2b, benzimidazole auquel ils sont attachés un radical 4,5un radical éthylène dioxybenzimidazole ou 4.5 dioxybenzimidazole éventuellement méthylène substitués,

20 A5b représente un atome d'hydrogène,

25

30

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, benzimidazolyle étant éventuellement pyrazolyle et substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, alcoxy, (NH-COR6b), -C(=O)OR6b, phénylalkylamino, acylamino carboxyalkyle, acyle-C(=0)R6b, hydroxyalkyle, phénoxyalkyle, S(0)n-alk, S(0)n-NH2S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2,

avec n représente un entier de 0 à 2,

représente hydrogène, alkyle, alkényle, R6b et cycloalkyle, phényle, pyridyle, thiényle, naphtyl, adamentyl, quinoléine, quinolone, isoxazole, dihydroquinolone, -NH-phényl, phénylalkyle cycloalkylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un radical morpholino, pipéridyle phényle lui-même éventuellement substitué par plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, le radical cyano, CF3, OCF3, alkyle, phényl-S(O)n-alk-10 phényle, alcoxy, NH2, NHalk, N(alk)2, SO2NH2, SO2Nalk ou SO2N(alk)2

tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

20

25

30

La présente invention a ainsi particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou deux radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux OH, alkyle, alkynyle, alcoxy, phényle, phénylalkyle, CF3, OCF3, NO2, CN, NY1bY2b, -NH-C(=O)NY1bY2b, acylamino (NH-CO-R6b), S(O)n-alk, S(O)n-NY1bY2b, -C(=O)-NY1bY2b, -C(=O)OR6b, -NH-C(=O)R6b, -NH-S(O)nR6b, -NH-C(=O)OR6b, -NH-C(=O)NY1bY2b, -OC(=O)NY1bY2b et thiényle éventuellement substitués,

35

méthylène substitués, éventuellement

29

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène, alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle ou morpholinylalkyle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les 10 d'halogène ; les radicaux hydroxyle; alkyle; alkényle ; alcoxy ; nitro ; cyano ; furvle ; thiényle; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle ; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical 15 NA6bA7b tel que soit A6b et A7b identiques différents sont choisis parmi hydrogène radicaux alkyle; alcoxyalkyle; phénoxyalkyle; phényle ; phénylalkyle ; cycloalkylalkyle; 20 cycloalkyle ; furylalkyle ; naphtylalkyle; thienylalkyle; pipéridylalkyle; pyridylalkyle; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle; dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylènedioxyphénylalkyle; benzimidazolylalkyle; tous radicaux étant éventuellement substitués, soit A6b et 25 A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second radical alkyle lui-même d'azote par un atome éventuellement substitué, 30 étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, A2b, A3b et A4b peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un radical 4,5éthylène dioxybenzimidazole radical ou un

dioxybenzimidazole

A5b représente un atome d'hydrogène,

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, benzimidazolyle étant éventuellement et pyrazolyle substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les 5 atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, (NH-COR6b), -C(=0)OR6b, phénylalkylamino, acylamino hydroxyalkyle, carboxyalkyle, acyle-C(=0)R6b, S(0) n-NH2, S(0) n-NH(alk), 10 phénoxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2,

avec n représente un entier de 0 à 2, 15 hydrogène, alkyle, alkényle, représente cycloalkyle, phényle, phénylalkyle et cycloalkylalkyle, les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés 20 renfermant au plus 10 atomes de carbone, tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

25

La présente invention a ainsi particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle substitué par un ou deux radicaux tel que l'un est choisi parmi hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alkynyle,

5

20

25

30

35

31

PCT/FR02/03647

-COR6b, phényle, phénylalkyle, CF3, NO2, CN, NY1bY2b, -NH-C(=0)NY1bY2b, NH-CO-R6b, S(0)n-alk, S(0)n-NY1bY2b, -C(=0)-NY1bY2b, -C(=0)OR6b, -NH-C(=0)R6b, -NH-S(0)nR6b, -NH-C(=0)OR6b, -N(R6b)C(=0)NY1bY2b et thiényle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

et l'autre est choisi parmi les radicaux OH, -OR6b, -O-COR6b, -OS(O)nR6b, -O(CH2)n-CO-R6b et -OC(=O)NY1bY2b, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène, alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle ou morpholinylalkyle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont tels que deux d'entre-eux représentent hydrogène et les deux autres identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les atomes d'halogène; les radicaux hydroxyle; alkyle; alkényle; -OR6b (dont alcoxy); -CO-R6b; -O-COR6b; -OS(O)nR6b; -O(CH2)n-CO-R6b; nitro; cyano; furyle; thiényle; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel que soit A6b et A7b identiques ou différents sont les radicaux alkyle; choisis parmi hydrogène et phénoxyalkyle ; phényle ; alcoxyalkyle; cycloalkylalkyle; cycloalkyle; phénylalkyle ; naphtylalkyle ; thienylalkyle ; furylalkyle ; piperidylalkyle; pyridylalkyle; benzothiénylalkyle; dihydrobenzofurannalkyle; pyrazolylalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylènedioxyphénylalkyle; radicaux étant benzimidazolylalkyle; tous ces

5

20

35

SO2N(alk)2

-C(=O) - NH(alk), C(=O) - N(alk) 2,

éventuellement substitués, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote radical alkyle lui-même éventuellement par substitué,

32

PCT/FR02/03647

A5b représente un atome d'hydrogène,

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, et benzimidazolyle étant éventuellement 10 pyrazolyle substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, acylamino (NH-COR6b), -C(=0)OR6b, carboxyalkyle, acyle-C(=0)R6b, hydroxyalkyle, 15 phénoxyalkyle, S(0)n-alkS(0) n-NH2, S(0) n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2,

avec n représente un entier de 0 à 2, représente hydrogène, alkyle, alkényle, cycloalkyle, phényle, pyridyle, thiényle, naphtyl, quinoleine, quinolone, adamentyl, isoxazole, 25 dihydroquinolone, -NH-phényl, phénylalkyle cycloalkylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un radical morpholino, pipéridyle phényle lui-même éventuellement substitué par un plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, le radical cyano, CF3, OCF3, alkyle, phényl-S(0)n-alk-30 phényle, alcoxy, NH2, NHalk, N(alk)2, SO2NH2, SO2Nalk ou

> les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy tous alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone,

5

20

25

30

35

33

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

PCT/FR02/03647

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

La présente invention a ainsi particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy et thiényle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les d'halogène ; radicaux hydroxyle; alkyle; les alkényle éventuellement substitué par phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ; alcoxy; nitro; cyano; furyle; thiényle éventuellement substitué par acyle COalk; benzothiényle ; naphtyle ; thianthrényle ; phényle et phénoxy éventuellement substitués ; et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié un radical NA6bA7b tel que soit A6b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène les radicaux alkyle; alcoxyalkyle renfermant au de carbone; phénoxyalkyle atomes substitué par acylamino NH-C(O)alk; éventuellement éventuellement phénylalkyle substitué ; phényle ; cycloalkyle ; furvlalkyle cycloalkylalkyle; éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle; naphtylalkyle; thiénylalkyle éventuellement substitué par alkyle ou thiényle; pipéridylalkyle

5

10

25

34

PCT/FR02/03647

éventuellement substitué par un radical carboxy libre, ou estérifié par un radical alkyle ; salifié pyridylalkyle éventuellement substitué par un plusieurs radicaux chosis parmi halogène et CF3; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle; dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylenedioxyphénylalkyle; et benzimidazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle

soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auguel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle,

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, 15 A3b et A4b peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un radical 4,5éthylène dioxybenzimidazole ou un radical 4.5dioxybenzimidazole méthylène éventuellement 20 substitués,

A5a représente un atome d'hydrogène,

les radicaux phényle, phénoxy et phénylalkyle ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, radicaux choisis parmi les hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, radicaux alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, NH-COalk, carboxy libre, salifié ou estérifié par un hydroxyalkyle, carboxyalkyle, radical alkyle, phénoxyalkyle, alkylthio, SO2alk, SO2NH2, SO2-NH(alk), phényle lui-même SO2-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, 30 éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2 et C(O)CH3,

35

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

tous les radicaux alkyle ou alk, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

10

15

20

30

La présente invention a ainsi particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab, Alb, A2b, A3b, A4b et A5b ont les significations indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

et lorsque l'un de Alb, A2b, A3b et A4b représente un radical carboxy amidifié par un radical NA6bA7b alors soit l'un de A6b et A7b représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle et l'autre de A6b et A7b est choisi parmi les valeurs définies pour A6b et A7b, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique renfermant 5 ou 6 chaînons,

les autres substituants desdits produits de formule 25 (I) ayant les valeurs indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

La présente invention a ainsi particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus

revendications précédentes

WO 03/035644

10

25

36

dans laquelle X, W, Y and Z sont tels que deux ou trois d'entre-eux représentent CH et les autres sont choisis parmi les valeurs de CR2 ou CR3 et, le cas échéant, peuvent former un radical dioxol,

PCT/FR02/03647

5 R2, R3 et les autres substituants desdits produits de formule (I) ayant les valeurs définies à l'une quelconque des revendications précédentes,

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (I).

La présente invention concerne ainsi notamment les produits de formule (IA) telle que définie ci-dessus dans laquelle A1, A2, A3 and A4 sont tels que deux ou trois d'entre-eux représentent un atome d'hydrogène et les autres sont choisis parmi les valeurs de A1, A2, A3 et A4 et, le cas échéant, peuvent former un radical dioxol, les autres substituants des produits de formule (IA), ayant les valeurs définies à l'une quelconque des

lesdits produits de formule (IA) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IA).

La présente invention a encore plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAa):

15

20

25

30

$$A_2a$$
 A_3a
 A_4a
 A_5a
 A_1a
 A_1a
 A_2a
 A_3a
 A_4a
 A_5a

dans laquelle Aa représente un radical pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, cet hétérocycle Aa étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy, alkylthio ou thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

A2a, A3a et A4a identiques ou différents sont Ala, choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6aA7a tel que soit A6a et A7a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux alkyle, phényle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle, furylalkyle, thiénylalkyl et pyridylalkyle, soit A6a et A7a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, pyrazolidinyle, pyrazolinyle, pipéridyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle ou phényle eux-mêmes éventuellement substitués étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Ala, A2a, A3a et A4a peuvent former avec le radical benzimidazole auxquels ils sont attachés un cycle carboné de 5 à 6 chaînons renfermant un ou deux atomes d'oxygène éventuellement substitué,

A5a représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy,

alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié, dioxol,

tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,

lesdits produits de formule (IAa) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAa).

La présente invention a plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus dans lesquels Aa représente un radical pyrazolyle ou indazolyle, les autres substituants ayant les valeurs indiquées ci-dessus ou ci-dessous.

Parmi les produits préférés, on note particulièrement les produits de formule (IAa) dans lesquels :

Aa représente un radical pyrazole ou indazole 20 éventuellement substitué comme indiqué ci-dessus et ci-dessous,

Ala, A2a, A3a et A4a sont choisis parmi les valeurs suivantes:

 Ala représente hydrogène ou carboxy ou forme un cycle avec le chaînon adjacent A2a

A4a représente hydrogène ou carboxy ou forme un cycle avec le chaînon adjacent A3a

- A2a représente un radical carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle éventuellement substitué ou carboxy amidifié comme indiqué ci-dessus ou ci-dessous,
- A2a et A3a représentent deux radicaux alkyle éventuellement substitués,
- A5a représente hydrogène.

10

15

25

30

WO 03/035644

PCT/FR02/03647

La présente invention a encore plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IAb) :

39

dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy et thiényle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle et alcoxy, nitro, cyano, 10 phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel que soit A6b et A7b identiques ou différents sont choisis radicaux alkyle, phényle, phénylalkyle, les cycloalkylalkyle, cycloalkyle, furylalkyle, soit A6b et 15 A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle,

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, 20 radical A2b, A3b et A4b peuvent former avec le attachés benzimidazole auquel ils sont un radical 4,5-éthylène dioxybenzimidazole ou un radical éventuellement 4,5-méthylène dioxybenzimidazole

25 substitués,

30

A5b représente un atome d'hydrogène,

les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino,

dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié,

tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes

5 de carbone,

10

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

La présente invention a tout particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, répondant aux formules suivantes :

- la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 15 benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.
 - la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
- 20 la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 25 benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(N'-méthyl-pipérazino) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl) -1H-benzoimidazole -5-carboxylique
- 30 le N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-
- 35 3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

- le N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- le N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 5 l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - le 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-
- 10 carboxylique
 - le 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole
 - l'acide 2-(5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-4-carboxylique
 - le 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-
- 15 benzoimidazole
 - le 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
- 20 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-
- 25 benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H-benzoimidazole
- 30 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic
- 35 acid 4-methanesulfonyl-benzylamide

- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide
- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
- 5 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 10 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide
- 15 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
- La présente invention a tout particulièrement pour objet 20 les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, répondant aux formules suivantes :
 - la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.
 - la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 30 la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 35 benzoimidazole-5-carboxylique

25

- le N-(N'-méthyl-pipérazino) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- la N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 5 le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-
- 10 1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-
- 15 benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole
- 20 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H-benzoimidazole
- La présente invention a tout particulièrement pour objet 25 les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, répondant aux formules suivantes :
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 30 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-methanesulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide

- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
- 5 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide

10

20

25

- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide
- 15 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide

La présente invention a encore pour objet le procédé de préparation des produits de formule (I), telle que définie ci-dessus, caractérisé en ce que l'on soumet un acide de formule (D) :

$$R1'-COOH$$
 (D)

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus pour R1, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

à une réaction d'estérification pour obtenir un ester d'acide de formule (II)

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus 30 et alk représente un radical alkyle,

à une réaction de réduction pour donner l'alcool de formule (III) :

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus,

que l'on oxyde en aldéhyde de formule (IV) :

5

10

15

20

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus, produits de formule (D) ou produits de formule (IV) tels que définis ci-dessus que l'on fait réagir avec une diamine de formule (V) :

$$\begin{array}{cccc}
Y' & Z' & NH_2 \\
 & & & \\
X' & & & \\
 & & & NH_2
\end{array}$$
(V)

dans laquelle W', X', Y' et Z' ont les significations indiquées ci-dessus respectivement pour W, X, Y et Z, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs, pour obtenir un produit de formule (I'):

$$\begin{array}{c|c}
Y' & Z' \\
X' & N \\
N & R_1'
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1' & (i')$$

dans laquelle A5' a la signification indiquée à la revendication 1 pour A5 dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs, et R1', W', X', Y' et Z' ont les significations indiquées ci-dessus,

produits de formules (I') qui peuvent être des produits de formule (I) et que, pour obtenir des ou d'autres produits de formule (I), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, à l'une ou plusieurs des réactions de transformations suivantes, dans un ordre quelconque:

- a) une réaction d'estérification de fonction acide,
- b) une réaction de saponification de fonction ester en fonction acide,
- 25 c) une réaction d'oxydation de groupement alkylthio en sulfoxyde ou sulfone correspondant,

- d) une réaction de transformation de fonction cétone en fonction oxime,
- e) une réaction de réduction de la fonction carboxy libre ou estérifié en fonction alcool,
- 5 f) une réaction de transformation de fonction alcoxy en fonction hydroxyle, ou encore de fonction hydroxyle en fonction alcoxy,
 - g) une réaction d'oxydation de fonction alcool en fonction aldéhyde, acide ou cétone,
- 10 h) une réaction de transformation de radical nitrile en tétrazolyle,
 - i) une réaction d'élimination des groupements protecteurs que peuvent porter les fonctions réactives protégées,
- j) une réaction de salification par un acide minéral ou 15 organique ou par une base pour obtenir le sel correspondant,
 - k) une réaction de dédoublement des formes racémiques en produits dédoublés,

lesdits produits de formule (I) ainsi obtenus étant sous 20 toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.

25

30

La présente invention a plus particulièrement pour objet le procédé de préparation des produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (IA) caractérisé en ce que l'on soumet un acide de formule (D):

A'-COOH (D)

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus pour A, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

à une réaction d'estérification pour obtenir un ester d'acide de formule (II)

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus et alk représente un radical alkyle,

à une réaction de réduction pour donner l'alcool de formule (III) :

A'-CH2OH (III)

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus, que l'on oxyde en aldéhyde de formule (IV) :

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus,

10 produits de formule (D) ou produits de formule (IV) tels
que définis ci-dessus que l'on fait réagir avec une
diamine de formule (V):

$$\begin{array}{c} A_{2}' \\ A_{3}' \\ \end{array} \begin{array}{c} A_{1}' \\ NH_{2} \\ \end{array} \tag{V}$$

dans laquelle A1', A2', A3' et A4' ont les significations indiquées ci-dessus respectivement pour A1, A2, A3 et A4, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

pour obtenir un produit de formule (IA') : dans laquelle A5' a la signification indiquée à la

15

$$A_{2}'$$

$$A_{3}'$$

$$A_{4}'$$

$$A_{5}'$$

$$A_{5}'$$

$$(IA')$$

revendication 1 pour A5 dans laquelle les éventuelles 20 fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs, et A1', A2', A3' et A4' ont les significations indiquées ci-dessus,

WO 03/035644

20

25

48

PCT/FR02/03647

produits de formules (IA') qui peuvent être des produits de formule (IA) et que, pour obtenir des ou d'autres produits de formule (IA), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, dans un ordre quelconque, à l'une ou plusieurs des réactions de transformations a) à k) telles que définies ci-dessus,

lesdits produits de formule (IA) ainsi obtenus étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.

On peut noter que de telles réactions de transformation de substituants en d'autres substituants peuvent également être effectuées sur les produits de départ ainsi que sur les intermédiaires tels que définis ci-dessus avant de poursuivre la synthèse selon les réactions indiquées dans le procédé décrit ci-dessus.

Dans des conditions préférentielles de mise en oeuvre de l'invention, le procédé décrit ci-dessus peut être réalisé comme indiqué sur les schémas suivants : les réactions peuvent être réalisées selon les conditions usuelles connues de l'homme du métier et par exemple selon les conditions réactionnelles indiquées ci-après.

Parmi les produits de formule (I) de la présente demande, certains pour lesquels R1 représente un radical pyrazolyle ou indazolyle peuvent être obtenus selon le schéma suivant à partir de précurseurs acide :

Les schémas suivants indiquent des voies préférées de synthèse des produits de formule (I) de la présente demande :

I) Série benzoimidazole-indazole soit produits de formule

(I) pour lesquels R1 représente indazolyle:

5

1 er stade : Formation de l'aldéhyde de formule (IV) :

HO
$$X_1$$
 X_2 + OH $\frac{\text{cat H}_2\text{SO}_4}{\text{(II)}}$ $\frac{\text{H}_2\text{O}}{\text{H}_2\text{O}}$ + $\frac{\text{Cat H}_2\text{SO}_4}{\text{(III)}}$ $\frac{\text{A}_2\text{O}}{\text{A}_2\text{O}}$ $\frac{\text{Cat H}_2\text{SO}_4}{\text{(III)}}$ $\frac{\text{A}_2\text{O}}{\text{A}_2\text{O}}$ $\frac{\text{A}_2\text{O}}{\text{A}_2$

2ème stade : Formation du produit de formule (I):

WO 03/035644

OOH
$$X_1$$

$$X_2$$

$$A_1$$

$$A_2$$

$$A_3$$

$$A_4$$

$$A_4$$

$$A_4$$

$$A_3$$

$$A_4$$

$$A_5$$

$$A_4$$

$$A_4$$

$$A_4$$

$$A_5$$

$$A_5$$

$$A_6$$

$$A_7$$

$$A_8$$

On peut remarquer que dans le cas où A2 ou A3, ou bien, A1 ou A4, représentent un radical carboxy, alors A2 ou A3, ou bien A1 ou A4 peut être transformé en amide par les méthodes classiques connues de l'homme du métier notamment selon les méthodes de couplage peptidique classique comme indiqué ci-dessous.

Dans ces produits, les substituants A1, A2, A3, A4, A6, A7, X1, X2 et X3 ont les significations indiquées ci-dessus.

10 I) Série benzoimidazole-pyrazole soit produits de formule (I) pour lesquels R1 représente pyrazolyle :

WO 03/035644

PCT/FR02/03647

D'une manière plus générale, on a le schéma de synthèse suivant :

Dans les produits de formule (IA) obtenus, X1 peut notamment représenter H et X2 thiényle éventuellement substitué.

Dans ces produits, par exemple A1 et A4 peuvent représenter H et A3 et A4 peuvent représenter alkyle.

Dans les produits ci-dessus, les substituants A1, A2, A3, A4, A5, A6, A5, X1 et X2 ont les significations indiquées ci-dessus.

Dans les schémas ci-dessus, on peut procéder de la même 10 manière en remplaçant

et on obtient ainsi les produits correspondants.

A titre d'exemples non limitatifs illustrant la mise en œuvre du procédé de la présente demande, on peut représenter par les schémas suivants la synthèse de 4 produits de formule (I) de la présente demande :

53

On peut également utiliser la voie de synthèse ci-après pour la préparation des produits de la présente demande

5

Transformation des intermédiaires du type A en produit du type B par les méthodes connues par l'homme du métier

10

Les substituants R'1 à R'4 et R' ne sont pas forcément que des groupements protecteurs, mais peuvent être aussi des fonctionnalités permettant d'introduire de nouveaux substituants.

Les esters d'acides que constituent les produits de formule (II) peuvent être obtenus si nécessaire à partir des acides correspondants selon les méthodes usuelles et notamment comme indiqué ci-dessus.

10 De tels acides peuvent être commerciaux comme par exemple le 3-carboxyindazole.

Dans le produit de formule (II), le radical A' représente notamment un radical pyrazolyle ou indazolyle.

La réaction d'oxydation des alcools de formule (III) en aldéhydes correspondantes de formule (IV) peut être réalisée selon les techniques usulles par exemple à l'aide de perdioxyde de manganèse ou sels de chrome PCC de type Swern.

On fait réagir les aldéhydes de formule (IV) ainsi obtenus avec une diamine de formule (V) notamment dans un solvant tel que le DMF au reflux en présence de NaHSO4.

Parmi les diamines de formule (V), on peut citer par exemple l'orthodianiline éventuellement substituée par un ou plusieurs substituants choisis parmi les valeurs de A1, A2, A3 et A4.

Si nécessaire, la formation du radical pyrazolyle peut être obtenue comme indiqué sur la schéma ci-dessus notamment par réaction d'un acétylène dicarboxylate d'alkyle par exemple de méthyle avec une hydrazine.

Parmi les produits de départ de formule (II) et (V), certains sont connus et peuvent être obtenus commercialement ou peuvent être préparés selon les

15 méthodes usuelles connues de l'homme du métier.

10

20

On peut encore notamment préparer certains produits de départ à partir de produits de commerciaux par exemple en les soumettant à une ou plusieurs des réactions décrites ci-dessus en a) à k), réalisées dans les conditions également décrites ci-dessus.

La partie expérimentale ci-après donne des exemples de tels produits de départ.

On cite également les références suivantes qui peuvent être utilisées pour la préparation de benzimidazoles,

- 25 pyrazoles ou d'indazoles dans le cadre de la présente invention :
 - G. R. Newkome, W.W. Paudler, Comptemporary Hétérocyclic Chemitry, Synthèses, Reactions and Applications, J. Wiley, 1982
- 30 Preston, Hétérocyclic Compounds, Benzoimidazoles ans congeneric tricyclic compounds, J. Wiley, 1981
 - Behr, Fusco, Jarboe, Hétérocyclic Compounds, Pyrazoles, Pyrazolines, Pyrazolidines, indazoles and condensed rings, J. Wiley, 1967
- 35 Selon les valeurs de R1', W', X', Y', A', A1', A2, A3', A4' et A5', les produits de formules (I') ou

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

(IA') constituent ou non des produits de formule (I) ou (IA) et peuvent donner des produits de formule (I) ou (IA), ou être transformés en d'autres produits de formule (I) ou (IA) en étant soumis à une ou plusieurs des réactions a) à k) indiquées ci-dessus.

Ainsi les diverses fonctions réactives que peuvent porter certains composés des réactions définies ci-dessus peuvent, si nécessaire, être protégées : il s'agit par exemple des radicaux hydroxyle, acyle, carboxy libres ou encore amino et monoalkylamino qui peuvent être protégés par les groupements protecteurs appropriés.

10

20

25

30

La liste suivante, non exhaustive, d'exemples de protection de fonctions réactives peut être citée :

- les groupements hydroxyle peuvent être protégés par 15 exemple par les radicaux alkyle tels que tert-butyle, triméthylsilyle, tert-butyldiméthylsilyle, méthoxyméthyle, tétrahydropyrannyle, benzyle ou acétyle,
 - les groupements amino peuvent être protégés par exemple par les radicaux acétyle, trityle, benzyle, tertbutoxycarbonyle, BOC, benzyloxycarbonyle, phtalimido ou d'autres radicaux connus dans la chimie des peptides,
 - les groupements acyles tel que le groupement formyle peuvent être protégés par exemple sous forme de cétals ou de thiocétals cycliques ou non cycliques tels que le diméthyl ou diéthylcétal ou l'éthylène dioxycétal, ou le diéthylthiocétal ou l'éthylènedithiocétal,
 - les fonctions acide des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, amidifiées par une amine primaire ou secondaire par exemple dans du chlorure de méthylène en présence, par exemple, de chlorhydrate de 1-éthyl-3-(diméthylaminopropyl) carbodiimide à la température ambiante :
- les fonctions acide peuvent être protégées par exemple sous forme d'esters formés avec les esters facilement
 35 clivables tels que les esters benzyliques ou ter

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

butyliques ou des esters connus dans la chimie des peptides.

Les réactions a) à k) peuvent être réalisées, par exemple, comme indiqué ci-après.

- a) Les produits décrits ci-dessus peuvent, si désiré, faire l'objet, sur les éventuelles fonctions carboxy, de réactions d'estérification qui peuvent être réalisées selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier.
- b) Les éventuelles transformations de fonctions ester en fonction acide des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réalisées dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier notamment par hydrolyse acide ou alcaline par exemple par de la soude ou de la potasse en milieu alcoolique tel que, par exemple, dans du méthanol ou encore par de l'acide chlorhydrique ou sulfurique.

La réaction de saponification peut être réalisée selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier, telles que par exemple dans un solvant tel que le méthanol ou l'éthanol, le dioxane ou le diméthoxyéthane, en présence de soude ou de potasse.

20

c) Les éventuels groupements alkylthio des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, transformés en les fonctions sulfoxyde ou sulfone correspondantes dans 25 les conditions usuelles connues de l'homme du métier telles que par exemple par les peracides comme par exemple l'acide peracétique ou l'acide métachloroperbenzoïque ou encore par l'ozone, l'oxone, le périodate de sodium dans un solvant tel que par exemple le chlorure de méthylène ou le dioxanne à la température ambiante.

L'obtention de la fonction sulfoxyde peut être favorisée par un mélange équimolaire du produit renfermant un groupement alkylthio et du réactif tel que notamment un peracide.

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

L'obtention de la fonction sulfone peut être favorisée par un mélange du produit renfermant un groupement alkylthio avec un excès du réactif tel que notamment un peracide.

- d) La réaction de transformation d'une fonction cétone en oxime peut être réalisée dans les conditions usuelles connues de l'homme de métier, telle que notamment une action en présence d'une hydroxylamine éventuellement O-substituée dans un alcool tel que par exemple 10 l'éthanol, à température ambiante ou en chauffant.
- e) Les éventuelles fonctions carboxy libre ou estérifié des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool par les méthodes connues de l'homme de métier : les éventuelles fonctions carboxy estérifié peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool par les méthodes connues de l'homme du métier et notamment par de l'hydrure de lithium et d'aluminium dans un solvant tel que par exemple le tétrahydrofuranne ou encore le dioxane ou l'éther éthylique.
- 20 Les éventuelles fonctions carboxy libre des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool notamment par de l'hydrure de bore.
- f) Les éventuelles fonctions alcoxy telles que notamment méthoxy des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, transformées en fonction hydroxyle dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier par exemple par du tribromure de bore dans un solvant tel que par exemple le chlorure de méthylène, par du bromhydrate ou chlorhydrate de pyridine ou encore par de l'acide bromhydrique ou chlorhydrique dans de l'eau ou de l'acide trifluoro acétique au reflux.
 - g) Les éventuelles fonctions alcool des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, transformées en fonction aldéhyde ou acide par oxydation dans les

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

conditions usuelles connues de l'homme du métier telles que par exemple par action de l'oxyde de manganèse pour obtenir les aldéhydes ou du réactif de Jones pour accéder aux acides.

- h) Les éventuelles fonctions nitrile des produits décrits 5 ci-dessus peuvent être, si désiré, transformées tétrazolyle dans les conditions usuelles connues de telles 1'homme du métier que par exemple par cycloaddition d'un azidure métallique tel que par exemple
- 10 l'azidure de sodium ou un azidure de trialkylétain sur la fonction nitrile ainsi qu'il est indiqué dans la méthode décrite dans l'article référencé comme suit :
 - J. Organometallic Chemistry, $\underline{33}$, 337 (1971) KOZIMA S.& coll.
- On peut noter que la réaction de transformation d'un carbamate en urée et notamment d'un sulfonylcarbamate en sulfonylurée, peut être réalisée par exemple au reflux d'un solvant comme par exemple le toluène en présence de l'amine adéquate.
- 20 Il est entendu que les réactions décrites ci-dessus peuvent être effectuées comme indiqué ou encore, le cas échéant, selon d'autres méthodes usuelles connues de l'homme du métier.
- i) L'élimination de groupements protecteurs tels que par exemple ceux indiqués ci-dessus peut être effectuée dans les conditions usuelles connues de l'homme de métier notamment par une hydrolyse acide effectuée avec un acide tel que l'acide chlorhydrique, benzène sulfonique ou para-toluène sulfonique, formique ou trifluoroacétique ou encore par une hydrogénation catalytique.
 - Le groupement phtalimido peut être éliminé par l'hydrazine.

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

On trouvera une liste de différents groupements protecteurs utilisables par exemple dans le brevet BF 2 499 995.

j) Les produits décrits ci-dessus peuvent, si désiré, faire l'objet de réactions de salification par exemple par un acide minéral ou organique ou par une base minérale ou organique selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier : une telle réaction de salification peut être réalisée par exemple en présence d'acide chlorhydrique par exemple ou encore d'acide tartrique, citrique ou méthane sulfonique, dans un alcool tel que par exemple l'éthanol ou le méthanol.

10

 k) Les éventuelles formes optiquement actives des produits décrits ci-dessus peuvent être préparées par 15 dédoublement des racémiques selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier.

Des illustrations de telles réactions définies ci-dessus sont données dans la préparation des exemples décrits ci-après.

- 20 Les produits de formule (I) tels que définis ci-dessus ainsi que leurs sels d'addition avec les acides présentent d'intéressantes propriétés pharmacologiques notamment en raison de leurs propriétés inhibitrices de kinases ainsi qu'il est indiqué ci-dessus.
- On peut indiquer que certaines protéines kinases jouant 25 un rôle central dans l'initiation, le développement et l'achèvement des évènements du cycle cellulaire, des molécules inhibitrices telles de kinases susceptibles de limiter des proliférations cellulaires 30 non désirées telles que celles observées cancers, peuvent intervenir dans la prévention, le traitement de maladies régulation ou neurodégénératives telles que la maladie d'Alzheimer ou encore l'apoptose neuronale.

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

Les produits de la présente invention sont tout particulièrement utiles pour la prévention, la régulation ou le traitement de maladies nécessitant une activité anti-angiogénique.

5 Les produits de la présente invention sont notamment utiles pour la thérapie de tumeurs.

Les produits de l'invention peuvent également ainsi augmenter les effets thérapeutiques d'agents antitumoraux couramment utilisés.

10 Les produits de formule (I) de la présente invention possèdent donc tout particulièrement des propriétés antiangiogéniques.

Ces propriétés justifient leur application en thérapeutique et l'invention a particulièrement pour objet à titre de médicaments, les produits de formule (I) telle 15 que définie ci-dessus, lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que sels d'addition avec les acides minéraux organiques ou avec les bases minérales et organiques 20 pharmaceutiquement acceptables desdits produits formule (I).

L'invention a ainsi plus particulièrement pour objet à titre de médicaments, les produits tels que définis par la formules (IA), (IAa) ou (IAb) lesdits produits de formules (IA), (IAa) ou (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques pharmaceutiquement acceptables desdits produits de formule (IA), (IAa) ou (IAb).

L'invention a tout particulièrement pour objet, à titre de médicaments, les produits décrits ci-après dans les

exemples et notamment les produits répondant aux formules suivantes :

- la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 5 la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique.
 - la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 10 benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le $N-(N'-m\acute{e}thyl-pip\'{e}razino)$ amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-
- 20 1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 25 le N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-
- 30 benzoimidazole-5-carboxylique
 - le 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylique
- 35 le 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole

- l'acide 2-(5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-4-carboxylique
- le 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
- 5 le 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-
- 10 benzoimidazole

30

- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole
- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole
- 15 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H benzoimidazole
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 20 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-methanesulfonyl-benzylamide
- 25 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
- 35 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide

- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide
- 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide
- 5 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-méthylsulfanyl-benzylamide

La présente invention a tout particulièrement pour objet à titre de médicaments les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, répondant aux formules suivantes :

- 10 la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.
 - la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 15 benzoimidazole-5-carboxylique

25

- la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 20 la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(N'-méthyl-pipérazino)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 30 le N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-
- 35 vl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

- le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-

benzoimidazole

- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-
- 5 benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole
- 10 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H-benzoimidazole
 - La présente invention a tout particulièrement pour objet à titre de médicaments les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, répondant aux formules suivantes :
- 15 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 20 4-methanesulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
- 25 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 30 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide
- 35 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide

WO 03/035644

15

20

PCT/FR02/03647

- 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide

L'invention concerne aussi des compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif l'un au moins des produits de formule (I) tels que définis ci-dessus ou un sel pharmaceutiquement acceptable de ce produit ou un prodrug de ce produit et, le cas échéant, un support pharmaceutiquement acceptable.

L'invention s'étend ainsi aux compositions 10 pharmaceutiques contenant à titre de principe actif l'un au moins des médicaments tels que définis ci-dessus.

De telles compositions pharmaceutiques de la présente invention peuvent également, le cas échéant, renfermer des principes actifs d'autres médicaments antimitotiques tels que notamment ceux à base de taxol, cis-platine, les agents intercalants de l'ADN et autres.

Ces compositions pharmaceutiques peuvent être administrées par voie buccale, par voie parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses ou par injection par voie intraveineuse ou intra-musculaire.

Ces compositions peuvent être solides ou liquides et se les pharmaceutiques sous toutes formes présenter couramment utilisées en médecine humaine comme, simples dragéifiés, 25 exemple, les comprimés ou les pilules, les tablettes, les gélules, les gouttes, granulés, les préparations injectables, les pommades, les crèmes ou les gels ; elles sont préparées selon les principe actif peut méthodes usuelles. Le incorporé à des excipients habituellement employés dans 30 ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents 35

mouillants, dispersants ou émulsifiants, les conservateurs.

La posologie usuelle, variable selon le produit utilisé, le sujet traité et l'affection en cause, peut être, par exemple, de 0,05 à 5 g par jour chez l'adulte, ou de préférence de 0,1 à 2 g par jour.

La présente invention a également pour objet l'utilisation des produits de formule (I) tels que définis ci-dessus ou de sels pharmaceutiquement acceptables de ces produits pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition de l'activité d'une protéine kinase.

La présente invention a également pour objet l'utilisation de produits de formule (I) tels que définis ci-dessus pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie caractérisée par le dérèglement de l'activité d'une protéine kinase.

Un tel médicament peut notamment être destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie chez un

20 mammifère.

10

15

La présente invention a également pour objet l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est une protéine tyrosine kinase.

La présente invention a également pour objet l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est choisie dans le groupe suivant : FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, FGFR5, flt-1, IGF-1R, KDR, PDGFR, tie2 et VEGFR.

La présente invention a également pour objet 30 l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est KDR.

La présente invention a également pour objet l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est tie2.

WO 03/035644

10

15

20

25

30

69

PCT/FR02/03647

La présente invention a également pour objet l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est dans une culture cellulaire.

La présente invention a également pour objet 5 l'utilisation définie ci-dessus dans laquelle la protéine kinase est dans un mammifère.

La présente invention a particulièrement pour objet l'utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini ci-dessus pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie choisie dans le groupe suivant : troubles de la prolifération de vaisseaux sanguins, troubles fibrotiques, troubles de la prolifération de cellules 'mesangial', désordres métaboliques, allergies, asthmes, thromboses, maladies du rétinopathie, psoriasis, système nerveux, arthrite musculaire diabète, dégénérescence rhumatoïde, cancers.

La présente invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini ci-dessus pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie choisie dans le groupe suivant : troubles de la prolifération de vaisseaux sanguins, troubles fibrotiques, troubles de la prolifération de cellules 'mesangial', rétinopathie, psoriasis, arthrite rhumatoïde, diabète, dégénérescence musculaire et cancers.

La présente invention a tout particulièrement pour objet l'utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini ci-dessus pour la préparation d'un médicament destiné à la prévention ou au traitement de maladies liées à une angiogénèse non contrôlée, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de maladies en oncologie et notamment destiné au traitement de cancers.

Parmi ces cancers, on s'intéresse au traitement de 35 tumeurs solides, au traitement de cancers résistant à des agents cytotoxiques.

WO 03/035644

10

15

70

PCT/FR02/03647

Parmi ces cancers, on s'intéresse au traitement de cancers du sein, de l'estomac, des ovaires, du colon, du poumon, du cerveau, du larynx, du système lymphatique, du tractus génito-urinaire incluant vessie et prostate, de cancers des os et du pancréas, tout particulièrement au traitement de cancers du sein, du colon ou du poumon.

La présente invention a aussi pour objet l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie ci-dessus pour la préparation de médicaments destinés à la chimiothérapie de cancers.

De tels médicaments destinés à la chimiothérapie de cancers peuvent être utilisés seuls ou en en association. Les produits de la présente demande peuvent notamment être administrés seuls ou en association avec de la chimiothérapie ou de la radiothérapie ou encore en association par exemple avec d'autres agents thérapeutiques.

De tels agents thérapeutiques peuvent être des agents anti-tumoraux couramment utilisés.

inhibiteurs de 20 Comme kinases, peut citer la on flavopiridol et 2(2 butyrolactone, le la hydroxyéthylamino)-6-benzylamino-9-méthylpurine appelée olomucine.

La présente invention a également pour objet les produits 25 de formule (I) tels que définis ci-dessus comme inhibiteurs de KDR.

La présente invention a également pour objet les produits de formule (I) tels que définis ci-dessus comme inhibiteurs de tie2.

30 Les produits décrits dans les 3 tableaux ci-après intitulés tableaux I, II et III font partie de la présente invention et ces produits ainsi que les produits décrits dans la partie expérimentale sont des produits de formule (I) qui illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

71

Tableau I

avec X représente Hydrogène, halogène ou alcoxy tel que définis ci-dessus.

5

Tableau II

dans lequel NR'R représente NY1Y2 tel que défini ci-10 dessus. WO 03/035644

PCT/FR02/03647

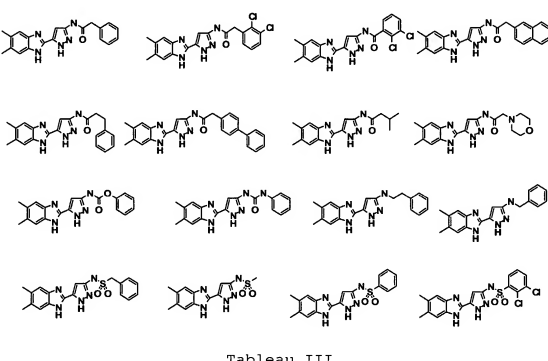


Tableau III

dans lequel X représente hydrogène, alkynyle ou NHCOCH2PH 5 éventuellement substitué.

Partie expérimentale

10

15

Méthode générale de purification LC/MS :

utilise un système Waters FractionLynx, On et les séparations ont été effectuées sur une colonne Waters Symmetry (C18, 5 μM, 19x50 mm, catalogue number 186000210) éluant gradient en avec un linéaire d'acétonitrile contenant 0.07% de TFA (v/v) dans l'eau contenant 0.07% de TFA (v/v), gradient passant de 5 à 95% (v/v) d'acétonitrile/TFA en 8 minutes, puis 2 minutes à 95% d'acétonitrile/TFA, à un débit de 10 ml/mn. Les produits sont injectés en solution dans le DMSO, et collectés selon la détection de leur poids moléculaire. Les déplacements chimiques des descriptions de RMN sont exprimés en ppm.

Exemple 1 : benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)1H-benzoimidazole-5-carboxylique

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

Le benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé de la manière suivante.

A une solution de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique dans 0,42 ml diméthylformamide anhydre, est ajoutée, à une température voisine de 20°C, une solution de 27,3 mg de HBTU dans 0,2 ml de diméthylformamide. Après une heure d'agitation à une température voisine de 20°C, on ajoute 15,7 ml de benzylamine puis 12,4 ml de N,N-diisopropyléthylamine en solution dans 0,32 ml de diméthylformamide. 20 heures, à une température voisine de 20°C, le milieu réactionnel est concentré sous pression réduite, à une température voisine de 40°C. Le résidu brut obtenu est dissout dans du DMSO, et purifié par LC/MS préparative. Les fractions contenant le produit recherché sont rassemblées, concentrées sous pression réduite, à une température voisine de 40°C. On obtient ainsi 20 mg de benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre crème dont les caractéristiques sont les suivantes :

temps de rétention LC/MS = 2.86 minutes

10

15

20

L'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

25 A une solution de 1 g de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde dans 10 ml de diméthylformamide sont ajoutés, à une température voisine de 20°C, 1,3 g de métabisulfite de

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

sodium et 1,04 g d'acide 3,4-diaminobenzoique. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 1 heure, puis après refroidissement jusqu'à une température voisine de 20°C, et dilution avec du dichlorométhane, le mélange est filtré. Le filtrat recueilli est concentré sous pression réduite. La laque marron obtenue (340 mg) est purifiée par LC/MS préparative. On obtient ainsi 138,8 mg de 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre beige.

10 Le 1H-indazole-3-carboxaldéhyde peut être préparé de la manière suivante :

15

20

25

A 13,32 g de dioxyde manganèse est ajoutée une solution de 2,27 g de (1H-indazol-3-yl)-méthanol dans 220 ml de 1,2-diméthoxyéthane. Après une heure à une température voisine de 20°C, le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 15 minutes. Après refroidissement à une température voisine de 20°C, le milieu réactionnel est filtré sur un verre fritté garni de Célite. Le filtrat recueilli est concentré sous pression réduite à une température voisine de 40°C. On obtient ainsi 2,02 g de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde sous forme d'une poudre jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 7.40 ppm (triplet, 1H); 7.55 ppm (triplet, 1H); 7.75 ppm (doublet, 1H); 8.18 ppm (doublet, 1H); 10.23 ppm (singulet, 1H); 14.2 ppm (massif, 1H).

Le (1H-indazol-3-yl)-méthanol peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 7,08 g de l'ester méthylique de l'acide 30 3-indazole-carboxylique dans 80 ml de tétrahydrofurane, refroidie à une température voisine de 0°C par un bain de glace, est ajouté par petites portions 3,2 g d'hydrure de lithium et d'aluminium. Après 4 heures à une température voisine de 0°C, on ajoute 1,6 g d'hydrure de lithium et

WO 03/035644

10

15

76

PCT/FR02/03647

d'aluminium. Après 2 heures à une température voisine de 0°C, le milieu réactionnel est traité successivement par 6 ml d'eau, puis 6 ml d'une solution aqueuse de soude 1N, et enfin 18 ml d'eau. Le mélange réactionnel est filtré sur papier, puis le filtrat aqueux est extrait avec du dichlorométhane. Les fractions organiques recueillies sont rassemblées, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées sous pression réduite à une température voisine de 40°C. On obtient 3,15 g de (1H-indazol-3-yl)-méthanol sous forme d'une poudre blanc cassé dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 4.80 ppm (doublet, 2H); 5.25 ppm (triplet, 1H); 7.15 ppm (triplet, 1H); 7.35 ppm (triplet, 1H); 7.51 ppm (doublet, 1H); 7.87 ppm (doublet, 1H); 12.81 ppm (massif, 1H).

L'ester méthylique de l'acide 3-indazole-carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 9,13 g d'acide 3-indazole-carboxylique dans 100 ml de méthanol est ajouté goutte à goutte, à une 20 température voisine de 20°C,.5 ml d'acide sulfurique concentré (95%). Après 20 heures de reflux, le milieu réactionnel est concentré sous pression réduite à une température voisine de 40°C. Le résidu aqueux obtenu est extrait avec du dichlorométhane. Les phases organiques 25 sont rassemblées, lavées avec l'eau de jusqu'à neutralité, séchées sur sulfate de magnésium, puis concentrées sous pression réduite à une température voisine de 40°C. La poudre jaune obtenue est lavée à l'éther éthylique. On obtient une poudre blanche. Le filtrat est concentré sous pression réduite 30 l'obtention d'une poudre jaune. Cette poudre jaune est à nouveau lavée à l'éther éthylique jusqu'à l'obtention d'une poudre blanche. Le filtrat, jaune, est concentré une troisième fois sous pression réduite et la poudre jaune recueillie est elle aussi lavée à l'éther 35

éthylique. On réunit l'ensemble des fractions de poudre blanche. On obtient ainsi 7,08 g de l'ester méthylique de l'acide 3-indazole-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

5 Exemple 2: N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

Le N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 71,8 ml d'une solution de méthylamine (2M dans le tétrahydrofurane), on obtient 14,8 mg de produit attendu.

15

20

Exemple 3: N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-Le N-éthylamide de benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-N-benzylamide de benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1) :

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique et de 19,4 ml d'une 25 solution d'éthylamine (33% dans l'eau), on obtient

PCT/FR02/03647

14,8 mg de N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.

78

Exemple 4: N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

5

10

15

20

25

WO 03/035644

Le N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 12,3 ml d'isopropylamine, on obtient 16,5 mg de N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.

Exemple 5: N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

Le N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 13,1 ml d'aniline, on obtient 14,1 mg de N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

Exemple 6: N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

Le N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 18 ml de 10 phénéthylamine, on obtient 17,7 mg de N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

Exemple 7: N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

- Le N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):
- 20 A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 12,5 ml de morpholine, on obtient 18,6 mg de N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre jaune pâle.
- 25 Exemple 8: N-(N'-méthyl-pipérazino)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

80

Le N-(N'-méthyl-pipérazino) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 15,9 ml de N-méthyl-pipérazine, on obtient 16,1 mg de N-(N'-méthyl-pipérazino)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une huile jaune.

Exemple 9: N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

10

15

20

Le N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 12 ml de pyrrolidine, on obtient 17,7 mg de N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre jaune pâle.

Exemple 10: N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

15

20

Le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé suivant le mode opératoire de la préparation du l'acide N-benzylamide de 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1) :

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 14,6 ml d'isobutylamine, on obtient 7,6 mg de N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre jaune pâle.

Exemple 11: N-(cyclohexylméthyl) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

Le N-(cyclohexylméthyl) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique et de 18,7 ml de cyclohexylméthylamine, on obtient 16,1 mg de N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

Exemple 12: N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-25 indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

10

Le N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique et de 13,3 ml de 2-furfurylamine, 14,8 on obtient mq de N - (2 furfuryl) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

Exemple 13: N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique

Le N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)15 1H-benzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du N-benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 1):

A partir de 20 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-20 benzoimidazole-5-carboxylique et de 18,6 ml de N-méthyl-benzylamine, on obtient 7,3 mg de N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique sous forme d'une poudre jaune pâle.

Exemple 14: L'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-5-carboxylique

L'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3Hbenzoimidazole-5-carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

Un mélange de 0,1 g de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde et 113,7 mg de l'ester méthylique de l'acide 3,4-diaminobenzoïque dans 10 ml de nitrobenzène est porté à une température voisine de 145°C pendant 3 heures 45 minutes. Après refroidissement jusqu'à une température voisine de 20°C, le mélange réactionnel est purifié sur 10 (5 g de phase SCX, condionnement et lavage méthanol, extraction par une solution de méthanol ammoniacal 2N). La solution ammoniacale recueillie lors du décrochage est ensuite concentrée sous pression réduite à une température voisine de 40°C. On recueille 15 198,3 mg d'une laque orange qui est purifiée par LC/MS préparative. obtient ainsi 42,7 mg de On l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3Hbenzoimidazole-5-carboxylique d'une poudre beige dont les caractéristiques sont les suivantes :

20 RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 3.95 ppm (singulet, 3H); 7.40 ppm (triplet, 1H); 7.55 ppm (triplet, 1H); 7.75 ppm (doublet, 1H); 7.77 ppm (doublet, 1H); 7.95 ppm (doublet, 1H); 8.57 ppm (doublet, 1H); 13.85 ppm (massif, 1H).

25 Exemple 15: 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole

15

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

84

Le 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation de l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 14):

A partir de 200 mg de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde et 177 mg de 4,5-dimethyl-1,2-phénylène diamine dans 10 ml de nitrobenzène, on obtient 15,9 mg de 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre grenat dont les caractéristiques sont les suivantes:

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 2.60 ppm (singulet, 6H); 7.42 ppm (triplet, 1H); 7.53 ppm (singulet, 2H); 7.58 ppm (triplet, 1H); 7.78 ppm (doublet, 1H); 8.52 ppm (doublet, 1H); 14.05 ppm (massif, 1H).

Le 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole peut être également préparé selon le mode opératoire suivant :

A une solution de 300 mg de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde et 279 mg de 4,5-diméthyl-1,2-phénylène diamine dans 3 ml de diméthylformamide, est ajouté, à une température voisine de 20°C, 389 mg de métabisulfite de sodium. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 4 heures, puis après refroidissement jusqu'à une température voisine de 20°C, filtré sur papier. Le filtrat recueilli est concentré sous pression réduite. La laque marron obtenue (340 mg) est purifiée par LC/MS préparative. On obtient ainsi 138,8 mg de 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre beige.

Exemple 16: 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole

5

10

Le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation de l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-5-carboxylique (exemple 14):

A partir de 200 mg de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde et 274,4 mg de 4-méthoxy-1,2-phénylènediamine dichlorhydrate dans 10 ml de nitrobenzène, on obtient 45,6 mg 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre marron clair dont les caractéristiques sont les suivantes:

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 3.90 ppm (singulet, 3H); 7.00

ppm (doublet, 1H); 7.18 ppm (doublet, 1H); 7.40 ppm (triplet, 1H); 7.55 ppm (triplet, 1H); 7.64 ppm (doublet, 1H); 7.73 ppm (doublet, 1H); 8.52 ppm (doublet, 1H); 13.91 ppm (massif, 1H).

Exemple 17 : acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole20 4-carboxylique

L'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation de l'ester méthylique de WO 03/035644

20

25

86

l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-5carboxylique (exemple 14) :

A partir de 237 mg de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde et 305,5 mg du chlorhydrate de l'acide 2,3-diaminobenzoique dans 10 ml de nitrobenzène, on obtient 20,5 mg de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylique 5-méthoxyamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre beige dont les caractéristiques sont les suivantes:

10 RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 7.40 ppm (triplet, 1H); 7.42 ppm (triplet, 1H); 7.55 ppm (triplet, 1H); 7.72 ppm (doublet, 1H); 7.90 ppm (doublet, 1H); 8.02 ppm (doublet, 1H); 8.52 ppm (doublet, 1H); 13.68 ppm (massif, 1H).

15 Exemple 18: 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole

Le 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15) :

A partir de 643 mg de 1H-indazole-3-carboxaldéhyde, 816 mg du 4-bromo-1,2-phénylènediamine, et 836,5 mg de métabisulfite de sodium, dans 15 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une chromato sous pression sur silice, 939 mg de 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole sous forme d'une poudre brique.

Exemple 19: acide 2-(5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-4-carboxylique

L'acide 2-(5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-4-carboxylique peut être obtenu à partir de l'acide 2-(2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-4-carboxylique par déprotection du groupement benzyl en présence d'hydrogène et d'un catalyseur tel que le palladium.

L'acide 2-(2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-

5

10 benzoimidazole-4-carboxylique peut être préparé en suivant le mode opératoire de la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

A partir de 21,6 mg de 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3carboxaldéhyde, 17,7 mg du chlorhydrate de l'acide 15 diamino-3,4-benzoïque dans 1 ml de nitrobenzène, obtient, après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 50,9 mg 2-(2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1Hl'acide de benzoimidazole-4-carboxylique sous forme d'une laque 20 jaune.

Le 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3-carboxaldéhyde peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 45,7 mg de (2-benzyl-5-éthoxy-2Hpyrazol-3-yl)-méthanol dans 0,5 ml de dichlorométhane,
sont ajoutés du tamis moléculiare 4Å, puis 43,1 mg de
chlorochromate de pyridinium. Après 20 heures à une
température voisine de 20°C, le mélange réactionnel est
filtré sur Célite. L'insoluble formé est rincé avec de
l'acétate d'éthyle puis du dichlorométhane. Le filtrat
est lavé à l'eau. Après décantation, la phase aqueuse est

réextraite avec du dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées, puis concentrées sous pression réduite. On obtient ainsi 21,6 mg de 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3-carboxaldéhyde sous forme d'une laque marron dont les caractéristiques sont les suivantes :

5

10

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz : 1.35 ppm (triplet, 3H) ; 4.25 ppm (quadruplet, 2H) ; 5.30 ppm (singulet, 2H) ; 6.30 ppm (singulet, 1H) ; 7.25-7.40 ppm (multiplet, 5H) ; 9.72 ppm (singulet, 1H).

Le (2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-méthanol peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 76 mg de l'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3-carboxylique dans 0,75 ml de tétrahydrofurane, refroidie à une température voisine 15 de 0°C par un bain de glace, sont ajoutés 11,1 mg d'hydrure de lithium et d'aluminium. Après 3 heures à une température voisine de 0°C, on ajoute 22,2 mg d'hydrure lithium et d'aluminium, et on laisse revenir 20 température du milieu réactionnel à une température voisine de 20°C. Après 30 minutes à une température voisine de 20°C, on ajoute 10 ml d'eau glacée, puis le mélange réactionnel est filtré sur Célite. la phase aqueuse est extraite avec décantation, l'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies, 25 séchées sur sulfate de magnésium, et concentrées sous pression réduite. On obtient ainsi 45,7 mg de (2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-méthanol sous forme d'une laque brune dont les caractéristiques sont les suivantes :

30 RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz : 1.35 ppm (triplet, 3H) ; 4.15 ppm (quadruplet, 2H) ; 4.30 ppm (doublet, 2H) ; 5.00 ppm (triplet, 1H) ; 5.08 ppm (singulet, 2H) ; 5.70 ppm (singulet, 1H) ; 7.20-7.40 ppm (multiplet, 5H).

WO 03/035644

25

30

89

PCT/FR02/03647

L'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3-carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 100 mg de l'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-hydroxy-2H-pyrazole-3-carboxylique dans 1 ml d'acétone, sont ajoutés, à une température voisine de 20°C, 5 mg d'iodure de sodium, 36 ml de bromoéthane et 70 mg de carbonate de potassium. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 9 heures, refroidi jusqu'à une température voisine de 20°C et filtré. Le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 76 mg de l'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-éthoxy-2H-pyrazole-3-carboxylique sous forme d'un solide dont les caractéristiques sont les suivantes:

15 RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 1.35 ppm (triplet, 3H); 3.50 ppm (singulet, 3H); 4.22 ppm (quadruplet, 2H); 5.22 ppm (singulet, 2H); 6.28 ppm (singulet, 1H); 7.20-7.40 ppm (massif, 5H).

L'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-hydroxy-2H-20 pyrazole-3-carboxylique peut être préparé de la manière suivante:

2,73 de dichlorhydrate solution de g de Α une benzylhydrazine dans 45 ml d'acide acétique glacial, ajoute, à une température voisine de 20°C, 1,72 ml de diméthylacétylène dicarboxylate. Le mélange réactionnel est porté 3 heures au reflux, refroidi à une température voisine de 20°C, puis concentré sous pression réduite. Après filtration de l'insoluble formé, on recueille 252 mg de l'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5hydroxy-2H-pyrazole-3-carboxylique forme d'une sous poudre blanche dont les caractéristiques sont les suivantes :

10

15

20

30

RMN 1H, DMSO d6, 400 MHz: 3.76 ppm (singulet, 3H); 5.19 ppm (singulet, 2H); 5.85 ppm (singulet, 1H); 7.25-7.45 ppm (massif, 5H); 11.69 ppm (massif, 1H).

Le filtrat peut être purifié par chromatographie flash sur 400g de silice 20-45 µm (dépôt dans un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 25/75 ; éluant acétate d'éthyle/cyclohexane 25/75 puis 40/60) pour donner un lot supplémentaire de l'ester méthylique de l'acide 2-benzyl-5-hydroxy-2H-pyrazole-3-carboxylique sous forme d'une poudre blanche.

Exemple 20: 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole

Le 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

de 53,3 mg de 5-méthyl-2H-pyrazol-3-Α partir carboxaldéhyde, 65,9 mgdu 4,5-diméthyl-1,2phénylènediamine, et 92 mg de métabisulfite de sodium, dans 0,5 ml d'éthanol et 1,5 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) d'une chromato sous pression sur silice, 20,8 mg de 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-

25 benzoimidazole sous forme d'une poudre blanche.

Le 5-méthyl-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde peut être préparé à partir de l'ester éthylique de l'acide 5-méthyl-2H-pyrazol-3-carboxylique commercial en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 1H-indazole-3-carboxaldéhyde à partir de l'ester méthylique de l'acide 3-indazole-carboxylique.

Exemple 21: 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole

Le 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

5

10

15

20

A partir de 16,2 mg de 5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde, 12,4 mg du 4,5-diméthyl-1,2-phénylènediamine, et 17,3 mg de métabisulfite de sodium, dans 0,2 ml d'éthanol et 0,6 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une chromato sous pression sur silice et d'une purification par LC/MS, le 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole sous forme d'une poudre blanche.

Le 5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde peut être préparé à partir de l'ester éthylique de l'acide 5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-carboxylique commercial en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 1H-indazole-3-carboxaldéhyde à partir de l'ester méthylique de l'acide 3-indazole-carboxylique.

Exemple 22: 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole

25 Le 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1Hbenzoimidazole peut être préparé en suivant le mode

opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

A partir de 100 mg de 4-bromo-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde commercial, 77,8 mg du 4,5-diméthyl-1,2-phénylènediamine, et 108,6 mg de métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol et 2 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une chromato sous pression sur silice, 143,2 mg de 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole sous forme d'une meringue jaune.

5

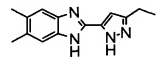
10

20

25

30

Exemple 23 : 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole



Le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-

15 benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2- (1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

5-éthyl-2H-pyrazol-3partir de 100 mg de carboxaldéhyde, 110 mg du 4,5-diméthyl-1,2phénylènediamine, et 153 mg de métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol et 3 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une HPLC en phase inverse (phase C18 5 mm, dimension d'élution 20 ml/min, gradient débit 100x25 mm, acétonitrile/TFA 0.07%-eau/TFA 0.07% de 5-95 à (v/v)), et désalification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 82 mg 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1Hde benzoimidazole sous forme d'une poudre beige dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6, 300 MHz : 1,26 (t, J = 7 Hz : 3H); 2,31 (s : 6H); 2,70 (q large, J = 7 Hz : 2H); 6,60 (s large: 1H); 7,22 (mf : 1H); 7,36 (mf : 1H); 12,37 (mf : 1H); 12,92 (mf : 1H).

5 Le 5-éthyl-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde peut être préparé à partir de l'ester éthylique de l'acide 5-éthyl-2H-pyrazol-3-carboxylique en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 1H-indazole-3-carboxaldéhyde à partir de l'ester méthylique de l'acide 3-indazole-carboxylique.

L'ester éthylique de l'acide 5-éthyl-2H-pyrazol-3-carboxylique peut être préparé selon le mode opératoire général de la référence suivante : Kunio Seki et col., Chem. Pharm. Bull., 32(4), 1568-1577 (1984).

Exemple 24: 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5éthylènedioxy-1H-benzoimidazole

20

25

30

Le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

5-éthyl-2H-pyrazol-3-100 mg de partir de 3,4-éthylènedioxy-1,2carboxaldéhyde, 134 mg du phénylènediamine, et 153 mg de métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol et 3 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une HPLC en phase inverse (phase C18 5 μm, dimension 20 ml/min, gradient d'élution 100x25 mm, débit acétonitrile/TFA 0.07%-eau/TFA 0.07% de 5-95 à 95-5 (v/v)), et désalification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 60 mg

de 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole sous forme d'une laque brune dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6, 300 MHz : 1,27 (t, J = 7 Hz : 3H) ; 2,70 (q large, J = 7 Hz : 2H) ; de 4,20 à 4,45 (mt : 4H) ; 6,61 (s large : 1H) ; 6,72 (d, J = 8 Hz : 1H) ; 6,88 (d large, J = 8 Hz : 1H) ; 12,50 (mf : 1H) ; 12,94 (mf : 1H).

Exemple 25 : 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1Hbenzoimidazole

5

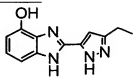
Le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

100 mg Α de 5-éthvl-2H-pyrazol-3-15 partir de carboxaldéhyde, 138 mg du 4-méthoxy-1,2-phénylènediamine, et 153 mg de métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol diméthylformamide, on obtient 3 ml de purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une HPLC 20 en phase inverse (phase C18 5 mm, dimension 100x25 mm, 20 ml/min, gradient d'élution acétonitrile/TFA 95-5 0.07%-eau/TFA 0.07% de 5-95 à (v/v), désalification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 61 mg de 2-(5-25 éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole forme d'une laque brune dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6 avec ajout de quelques gouttes de 30 CD3COOD, 300 MHz : 1,26 (t, J=7 Hz : 3H) ; 2,70 (q, J=7 Hz : 2H) ; 3,79 (s : 3H) ; 6,61 (s : 1H) ; 6,81 (dd,

J = 8,5 et 2,5 Hz : 1H); 7,03 (s large : 1H); 7,42 (d, J = 8,5 Hz : 1H).

Exemple 26: 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole



Le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1Hbenzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

5-éthyl-2H-pyrazol-3de 100 mq de Α partir carboxaldéhyde, 100 mg de 2,3-diaminophénol, et 153 mg de 10 métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol et 3 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N) suivie d'une HPLC en phase inverse (phase C18 5 μm , dimension 100x25 mm, débit 20 ml/min, gradient 15 d'élution acétonitrile/TFA 0.07%-eau/TFA 0.07% de 5-95 à 95-5 (v/v)), et désalification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-16 mg de benzoimidazole sous forme d'une laque brune dont les 20 caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6 avec ajout de quelques gouttes de CD3COOD, 300 MHz : 1,26 (t, J=7 Hz : 3H) ; 2,70 (q, J=7 Hz : 2H) ; 6,55 (t, J=4,5 Hz : 1H) ; 6,66 (s : 1H) ; 6,96 (d large, J=4,5 Hz : 2H).

Exemple 27 : 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H-benzoimidazole

25

WO 03/035644

96

PCT/FR02/03647

Le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1H-benzoimidazole peut être préparé en suivant le mode opératoire décrit pour la préparation du 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole (exemple 15):

A partir de 20 mg de 5-éthyl-2H-pyrazol-3-carboxaldéhyde, 30 mg de 4-bromo-1,2-phénylènediamine, et 30 métabisulfite de sodium, dans 1 ml d'éthanol et 2 ml de diméthylformamide, on obtient après purification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol 10 ammoniacal 2N) suivie d'une HPLC en phase inverse (phase C18 5 mm, dimension 100x25 mm, débit 20 ml/min, gradient d'élution acétonitrile/TFA 0.07%-eau/TFA 0.07% de 5-95 à 95-5 (y/v)), et désalification par SPE (phase SCX, lavage au méthanol, extraction par méthanol ammoniacal 2N), 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1Hde 15 21 ma

benzoimidazole sous forme d'une poudre jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

RMN 1H, DMSO d6, 300 MHz : : 1,28 (t, J = 7 Hz : 3H) ; 2,71 (q, J = 7 Hz : 2H) ; 6,67 (s : 1H) ; 7,30 (dd, J = 7 Hz : 1H) ; 7,49 (mt : 1H) ; 7,712 (s large : 1H) ; de 12,5 à 13,5 (mf étalé : 2H).

Les produits de formule (I) de la présente demande peuvent encore être préparés selon le procédé suivant :

15

20

25

Les produits des exemples 97 à 145 de la présente demande représentés dans le tableau ci-après de la figure 1 peuvent être préparés selon les schémas indiqués ci-dessus et en particulier selon les modes opératoires indiqués ci-après.

Exemple 97 : 3-(6-Phényl-1H-benzoimidazol-2-yl)-2Hindazole

Etape 1 : Synthèse du 3-(6-bromo-1H-benzoimidazol-2-yl)10 2H-indazole

A une solution de 4.6 g d'acide indazole-3-carboxylique, 50 de diméthylformamide dans mLsont ajoutés température ambiante 4.25 g de 1-hydroxybenzotriazole et 4,3 q de sulfate de calcium. Le mélange réactionnel est refroidi vers О°С, puis 4.9 mL N, Ndiisopropylcarbodiimide sont ajoutés lentement. 2 heures d'agitation à température ambiante, 5.9 g de 4-bromo-o-phénylènediamine sont ajoutés. Au bout de 60 heures d'agitation à température ambiante, le mélange réactionnel est concentré à sec sous pression réduite. L'huile brune obtenue est reprise dans 50 mL d'eau et extraite 3 fois par 50 mL d'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies, séchées sur du sulfate de magnésium puis concentrées à sec sous pression réduite. On obtient ainsi 18 g d'une huile brune qui est reprise

98

dans 100 mL d'une solution d'acide chlorhydrique à 20% dans l'éthanol. Le mélange est porté au reflux pendant 4 heures puis concentré à sec, l'huile brune obtenue est reprise dans 20 mL d'eau, une solution d'ammoniaque aqueuse est coulée jusqu'à obtention d'un Ph du mélange autour de 8-9. La phase aqueuse est alors extraite 3 fois par 30 mL d'acétate d'éthyle, les phases organiques sont réunies, séchées sur du sulfate de magnésium concentrées à sec sous pression réduite. On obtient ainsi après purification par chromatographie sous pression sur silice (éluant eau / acétonitrile) 5 g de 3-(6-bromo-1Hbenzoimidazol-2-yl)-2H-indazole

Spectre IR (KBr) bandes caractéristiques à 1621 ; 1570 ; 1441 ; 1344 ; 1324 ; 1273 ; 1239 ; 1135 ; 1042 ; 914 ; 15 804 ; 774 et 746 cm⁻¹

Etape 2: Synthèse du 1-[2-(1-Acétyl-1H-indazol-3-yl)-5-phényl-benzoimidazol-1-yl]-éthanone

A une solution de 40 mL d'anhydride acétique et 40 mL de pyridine, on charge 5 g de 3-(6-bromo-1H-benzoimidazol-2-20 yl)-2H-indazole. Le mélange est porté au reflux pendant 4 heures puis concentré à sec après retour à la température ambiante. Le solide marron obtenu est repris dans 50 mL d'acétate d'éthyle et lavé par 50 mL d'une solution saturée d'hydrogénocarbonate de sodium jusqu'à obtention d'un Ph de 7-8. La phase organique est séchée sur du 25 sulfate de magnésium, filtrée puis concentrée à sec sous pression réduite. Le solide marron clair obtenu est trituré dans 20 mL d'acétate d'éthyle puis essoré sur verre fritté. On obtient ainsi 1.5 g du composé 1-[2-(1-Acéthyl-1H-indazol-3-yl)-5-bromo-benzoimidazol-1-yl]-30 éthanone. Un deuxième lot est obtenu par chromatographie sous pression sur silice du filtrat obtenu précédemment (éluant cyclohexane / acétate d'éthyle) soit 1,3 g du même composé

10

Caractéristiques du composé :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm). Nous observons le mélange des deux isomères de position dans les proportions 50/50.

5 2,61 et 2,62 (2 s : 3H en totalité); 2,80 (s : 3H);
7,62 (t large, J = 7,5 Hz : 1H); 7,68 et 7,71 (2 dd, J =
9 et 2 Hz : 1H en totalité); 7,80 (ddd, J = 8,5 - 7,5 et
0,5 Hz : 1H); 7,91 et 8,01 (2 d, J = 9 Hz : 1H); 8,18
et 8,20 (2 d, J = 2 Hz : 1H en totalité); 8,27 et 8,30
10 (2 d, J = 7,5 Hz : 1H en totalité); 8,46 (d,
J = 8,5 Hz : 1H)

spectre IR (KBr) bandes caractéristiques à 1727; 1610; 1450; 1405; 1374; 1326; 1290; 1198; 1176; 964 et 760 cm⁻¹

Etape 3 : Synthèse du 3-(6-Phényl-1H-benzoimidazol-2-yl)15 2H-indazole

A une solution de 50 mg de 1-[2-(1-Acéthyl-1H-indazol-3yl)-5-phényl-benzoimidazol-1-yl]-éthanone dans 800 µl de tétrahydrofuranne anhydre, sous atmosphère d'argon, sont ajoutés 40 mg de carbonate de sodium, 7 mg de dihydrogen dichlorobis (di-tert-butylphosphonito-κP) palladate (2-) 20 (POPd [0]) et 46 mg d'acide phényl boronique. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 3 heures puis refroidi à température ambiante. Le mélange est alors dilué par 3 mL d'acétate d'éthyle puis lavé par 2 fois 2 mL d'eau. La phase organique est séchée sur du sulfate 25 de magnésium puis concentrée à sec sous pression réduite. On obtient alors 48 mg d'un solide brun que l'on met en solution dans 500 µL de tétrahydrofuranne, auxquels sont ajoutés 500 µL de diéthylamine. Le mélange réactionnel est chauffé à 60°C pendant 4 heures puis laissé revenir à 30 température ambiante. Le mélange est alors concentré à sec puis le solide brun obtenu est purifié par LC/MS pour obtenir 12.5 mg de 3-(6-Phényl-1H-benzoimidazol-2-yl)-2H-

100

indazole (6); temps de rétention analytique 3.10, MS 311 $[M+H]^+$.

Les produits de formule (I) de la présente demande et en particulier les produits des exemples 98 à 145 peuvent encore être préparés selon le procédé suivant :

5

10

15

La synthèse des produits des exemples 98 à 145 peut être réalisée de façon similaire à la synthèse du 3-(6-Phényl-1H-benzoimidazol-2-yl)-2H-indazole (exemple 97) mais en remplaçant l'acide phényl boronique, par des acides boroniques de formule RB(OH)₂.

Les produits de formule (I) de la présente demande qui constituent les exemples 28 à 96 et 146 à 180 de la présente demande sont représentés dans le tableau cidessous en figure 1 : ces produits peuvent être préparés notamment selon les schémas indiqués ci-dessus et en particulier, comme indiqué ci-dessus pour le produit de l'exemple 1.

Les produits de formule (I) de la présente demande 20 peuvent encore être préparés selon le procédé suivant :

101

Dans le schéma ci-dessus, les valeurs de Z3 et Z4 sont choisies parmi les valeurs de R2 et R3 telles que définies ci-dessus et les valeurs de Z1 et -OZ2 sont choisies parmi les valeurs de X1, X2 ou X3 avec R1 représente un radical pyrazole.

5

10

Lorsque Z1, Z3 et Z4 représentent un atome d'hydrogène, on peut notamment préparer des produits de formule (I) de la présente demande selon le schéma de synthèse suivant :

Les produits de formule (I) de la présente demande qui constituent les exemples 181 à 228 de la présente demande

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

sont représentés dans le tableau ci-après: ces produits peuvent être préparés comme indiqué dans les schémas cidessus et en particulier le produit de l'exemple 181 peut être préparé comme indiqué ci-dessous. Les produits des exemples 182 à 228 peuvent être préparés comme le produit de l'exemple 181.

Exemple 181 : 2-[5-(benzyloxy)-2H-pyrazol-3-yl]-1H-benzoimidazole

Etape 1 : la cyclisation est réalisée comme décrit dans 10 les articles : Chem. Pharm. Bull., 31(4), 1228-1234 (1983); J. Org. Chem., 47(2), 214-221 (1982).

Etape 2: à l'ester brut de 1.015 g obtenu à l'étape 1 dans 50 ml de MeOH, on ajoute 5.5 ml de NaOH 6N et le mélange est chauffé au reflux pendant 2 heures. Après évaporation du méthanol, le milieu est refroidi et concentré. HCl est ajouté jusqu'à obtenir pH = 2. Après évaporation jusqu'à sec, le solide est repris trois fois avec 30 ml of MeOH/AcOEt 1/1 et le filtrat est évaporé jusqu'à donner 0.875 g d'un solide marron clair après dessication.

LC/MS: [gradient acétonitrile/eau 0.1% HCOOH; Xterra RP18 2.1 x 50 mm] temps de rétention 0.53 min MH+ = 129 95% pure

Etape 3: à 3.5 g of PPA (polyphosphoric acid) sont ajoutés 0.701 g de 1,2-phenylenediamine et 0.87 g de l'acide obtenu ci-dessus à l'étape 2. Le mélange est chauffé jusqu'à 150°C pendant 1.5 heures. Après refroidissement, conc NH4OH est ajouté jusqu'à pH = 3. Le précipité vert est filtré, lavé avec de l'eau puis avec de l'acétone. Après une nuit de séchage sous vide à 50°C, on obtient 2.1 g de solide contenant environ 50% de sels minéraux.

MS: EI M+ = 200

15

20

5

103

Etape 4: à 80 mg du produit obtenu à l'étape 3 ci-dessus dans 4 ml de NMP, on ajoute 137 mg de carbonate de caesium et 72 mg de bromure de benzyl. Après 2 heures, le mélange est hydrolysé avec KH2PO4 saturé et extrait avec AcOEt. Après évaporation, le mélange est soumis à une

préparation LC/MS pour donner 8 mg de produit pur.

LC/MS: [gradient acétonitrile/eau 0.1% HCOOH; Xterra RP18

2.1 x 50 mm] temps de rétention 3.17 min MH+ = 291 97% pure

10 En procédant de la même manière qu'à l'exemple 181, l'étape 4 est réalisée avec 15 bromures de benzyl ou allyl, 15 produits α -bromocarbonyl et 15 chlorures d'acides dans DMF ou dans NMP : on obtient ainsi les produits correspondants attendus du tableau suivant qui 15 représente les exemples 181 à 228 de la présente demande.

CHEMISTRY		
	181	2-[5-(benzyloxy)-2H- pyrazol-3-yl]-1H- benzoimidazole
Cinnamyl bromide	182	2-[5-(3-Phenyl-allyloxy)- 2H-pyrazol-3-yl]-1H- benzoimidazole
Bromo-2-methylpropene	183	2-[5-(2-Methyl-allyloxy)- 2H-pyrazol-3-yl]-1H- benzoimidazole
Geranyl bromide	184	2-[5-(3,7-Dimethyl-octa- 2,6-dienyloxy)-2H- pyrazol-3-yl]-1H- benzoimidazole

WO 03/035644

Bromobenzyl bromide (1)	185	2-[5-(3-Bromo- benzyloxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole
(Bromomethyl) benzonitrile	186	3-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3- yloxymethyl]-benzonitrile
(Trifluoromethyl)benzyl bromide	187	2-[5-(4-Trifluoromethyl- benzyloxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole
CI CI H	188	2-[5-(3,4-Dichloro- benzyloxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole

Pentafluorobenzyl bromide	189	2-(5-Pentafluoro- phenylmethoxy-2H- pyrazol-3-yl)-1H- benzoimidazole
(Tert-butyl)benzyl bromide	190	2-[5-(4-tert-Butyl- benzyloxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole
Bromomethyl-2-[(phenylsulfonyl) methyl]benzene	191	2-[5-(2-Benzenesulfonyl methylbenzyloxy)-2H- pyrazol-3-yl]-1H- benzoimidazole
N H H N	192	4-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3- yloxymethyl]-benzonitrile

107

	193	2-[5-(Biphenyl-4- ylmethoxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole
OF CI CI	194	2,3-Dichloro- benzenesulfonic acid 5- (1H-benzoimidazol-2-yl)- 1H-pyrazol-3-yl ester
O HCI	195	2-[5-(2-Morpholin-4-yl- ethoxy)-2H-pyrazol-3-yl]- 1H-benzoimidazole
HCI HCI H H	196	2-[5-(2-Piperidin-1-yl- ethoxy)-2H-pyrazol-3-yl]- 1H-benzoimidazole
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	197	2-[5-(3-Methoxy- benzyloxy)-2H-pyrazol-3- yl]-1H-benzoimidazole

	198	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-p-tolyl-ethanone
F F F O O O O O O O O O O O O O O O O O	199	1-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 3,3,4,4,4-pentafluoro- butan-2-one
	200	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-biphenyl-4-yl-ethanone
A A N	201	1-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- butan-2-one

	202	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-(4-dimethylamino- phenyl)-ethanone
	203	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-(3-phenyl-isoxazol-5- yl)-ethanone
NH NH	204	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- N-phenyl-acetamide
A H-N	205	1-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 3,3-dimethyl-butan-2-one

H H H	206	1-Adamantan-1-yl-2-[5- (1H-benzoimidazol-2-yl)- 1H-pyrazol-3-yloxy]- ethanone
A H N	207	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-naphthalen-2-yl- ethanone
Cyanophenacyl bromide	208	4-{2-[5-(1H-Benzoimi- dazol-2-YI)-1H-pyrazol- 3-yloxy)acetyl}- benzonitrile
HN HN HN HN	209	6-{2-[5-(1H-Benzoimi- dazol-2-yl)-1H-pyrazol-3- yloxy]-acetyl}-3,4- dihydro-1H-quinolin-2-one

(Trifluoromethoxy)phenacyl bromide	210	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-(4-trifluoromethoxy- phenyl)-ethanone
H ₂ N ₂ S CI N ₂ S N ₃ S N ₄ S N ₅ S N	211	5-{2-[5-(1H-Benzoimida- zol-2-yl)-1H-pyrazol-3- yloxy]-acetyl}-2-chloro- benzenesulfonamide
Bromo-4'-methoxyacetophenone	212	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-(4-methoxy-phenyl)- ethanone
A H-N	213	2-[5-(1H-Benzoimidazol- 2-yl)-1H-pyrazol-3-yloxy]- 1-cyclopropyl-ethanone

HCI HCI Isonicotinic chloride hydrochloride(1)	214	Isonicotinic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
Pivaloyl chloride	215	2,2-Dimethyl-propionic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pvrazol-3-vl ester
NH N Benzyloxyacetyl chloride	216	Benzyloxy-acetic acid 5- (1H-benzoimidazol-2-yl)- 1H-pyrazol-3-yl ester
Benzoyl chloride	217	Benzoic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-vl ester
P-Anisovi chloride	218	4-Methoxy-benzoic acid 5-(1H-benzoimidazol-2- yl)-1H-pyrazol-3-yl ester

H H N	219	Phenyl-acetic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
Pentafluorobenzoyl chloride	220	2,3,4,5,6-Pentafluoro- benzoic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
Cyclopropanecarbonyl chloride	221	Cyclopropanecarboxylic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
Heptafluorobutyryl chloride	222	2,2,3,3,4,4,4- Heptafluoro-butyric acid 5-(1H-benzoimidazol-2- yl)-1H-pyrazol-3-yl ester
Cyclopentanecarbonyl chloride	223	Cyclopentanecarboxylic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester

114

O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	224	3-Phenyl-propionic acid 5-(1H-benzoimidazol-2- yl)-1H-pyrazol-3-yl ester
Biphenylcarbonyl chloride	225	Biphenyl-4-carboxylic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	226	3,5-Bis-trifluoromethyl- benzoic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester
Trifluoromethyl)benzoyl chloride	227	4-Trifluoromethyl- benzoic acid 5-(1H- benzoimidazol-2-yl)-1H- pyrazol-3-yl ester

Exemple 229 : Composition pharmaceutique

On a préparé des comprimés répondant à la formule suivante :

L'exemple 1 est pris à titre d'exemple de préparation pharmaceutique, cette préparation pouvant être réalisée si désiré avec d'autres produits en exemples dans la présente demande.

Partie biologique

Test in vitro

10

Evaluation de l'effet inhibiteur des composés sur KDR :

- 15 I) activité biochimique:
 - L'effet inhibiteur des composés est déterminé dans un test de phosphorylation de substrat par l'enzyme KDR in vitro par la technique du flasplate (plaque 96 puits, NEN).
- 20 Le domaine cytoplasmique de l'enzyme KDR humaine est clonée sous forme de fusion GST dans le vecteur d'expression baculovirus pFastBac. La protéine est exprimée dans les cellules SF21 et purifiée à environ 60% d'homogénéité.

L'activité kinase de KDR est mesurée dans 20 mM MOPS, 10 mM MgCl2, 10 mM MnCl2, 1mM DTT, 2.5 mM EGTA, 10 mM β-glycérophosphate, pH 7.2 en présence de 10 mM MgCl2, 100 μM Na3VO4, 1 mM NaF. 10 μl du composé sont ajoutés à 70 μl de tampon kinase contenant 100 ng d'enzyme KDR à 4°C. La réaction est lancée en ajoutant 20 μl de solution contenant 2 μg de substrat (fragment SH2-SH3 de la PLCγ exprimée sous forme de protéine de fusion GST), 2 μCi γ33P[ATP] et 2 μM ATP froid. Après 1 heure d'incubation à 37°C, la réaction est stoppée en ajoutant 1 volume (100 μl) de 200 mM EDTA. Le tampon d'incubation est retiré, et les puits sont lavés trois fois avec 300 μl de PBS. La radioactivité est mesurée dans chaque puit en utilisant un instrument Top Count NXT (Packard).

15 Le bruit de fond est déterminé par la mesure de la radioactivité dans des puits en quadruplate contenant l'ATP radioactif et le substrat seul.

Un contrôle d'activité est mesuré dans des puits en quadruplate contenant tous les réactifs (γ 33P-[ATP], KDR

20 et le substrat PLCγ) et en l'absence de composé.

25

L'inhibition de l'activité KDR avec le composé de l'invention est exprimé en pourcentage d'inhibition de l'activité contrôle déterminée en l'absence de composé.

Le composé SU5614 (Calbiochem) (1 μ M) est inclus dans chaque plaque comme contrôle d'inhibition.

Les IC50 des composés sont calculées après traçage des courbes de dose-réponse. La IC50 correspond à la concentration du compose qui induit 50% d'inhibition de l'activité kinase.

- 30 II) Activité cellulaire sur cellule endothéliale
 - 1) Inhibition de la prolifération VEGF-dépendante des HDMEC

L'activité anti-KDR des molécules est évaluée par incorporation de [14C]-thymidine dans les HDMEC (Human

117

Dermal Microvascular Endothelial Cell) en réponse au VEGF.

HDMEC (Promocell, passage 5 à 7) sont ensemencées dans $100~\mu l$ à 5000~cellules~par~puits~dans~des~plaques~96puits Cytostar (Amersham) précotées avec du 5 d'attachement (AF, Cascad Biologics) à 37°C, 5% CO2, au jour 1. Au jour 2, le milieu complet (milieu basal supplémenté avec 5% FCS et un mélange de facteurs de croissance) est remplacé par du milieu minimum (milieu basal supplementé avec 5% de FCS) et les cellules sont 10 incubées pendant 24 heures. Au jour 3, le milieu est remplacé par 200 µl de milieu neuf supplémenté ou non avec 100 ng/ml VEGF (R&D System) et contenant ou non le composé de l'invention et 0.1 μCi [14C]-thymidine. Les cellules sont incubées à 37°C sous 5% CO2 pendant 15 4 jours. L'incorporation de [14C]-thymidine est ensuite quantifiée en comptant la radioactivité. Les essais sont réalisés dans 3 puits. La concentration finale de DMSO dans l'essai est de 0.1%. Le % d'inhibition est calculé ainsi : [cpm(+VEGF) - cpm (+VEGF + cpd) / cpm(+VEGF) -20 cpm (BM5%FCS)]x100.

2) Inhibition de la production du TF (Tissue factor) par les cellules endothéliales en réponse au VEGF

Les cellules endothéliales sont ensemensées à 20000 cellules par puit dans une plaque 96 puits précoatée avec du facteur d'attachement. Après 8 heures de culture, le milieu est changé et les cellules sont préincubées avec les composés (0.1% DMSO final) dans du milieu basal pendant 16 heures. La synthèse du TF (Tissue factor) est induite par addition du VEGF (100 ng/ml final). Après 6 heures d'incubation, les cellules sont rincées et lysées. Le tissue factor est ensuite détecté à l'aide du test ELISA Imubind.

25

30

118

3) Effet des molécules sur la croissance VEGFindépendante des HDMEC

Les HDMEC (5000 cellules par puit) sont ensemensées dans du milieu complet dans des plaques 96 puits Cytostar (Amersham) précoatées avec du facteur d'attachement (AF, 5 Cascad Biologics) à 37°C, 5% CO2, au jour 1. Le milieu complet est ensuite enlevé et les cellules sont incubées dans 200 µl de milieu complet contenant les molécules de et la [14C]-thymidine $(0.1 \mu Ci)$. l'invention L'incorporation de la [14C]-thymidine est mesurée en 10 utilisant un compteur Wallac après 3 jours d'incubation. Le % d'inhibition est calculé ainsi : [cpm(CM) - cpm (CM + cpd) / cpm(CM)]x100.

Le tableau ci-après donne les résultats obtenus par les 15 tests ci-dessus pour des produits indiqués en exemples dans la présente demande.

	IC50 (μM) sur	% d'inhibition de la
Exemple	inhibition de la	phosphorylation de PLCγ
N°.	phosphorylation	par KDR (produit testé à
	, ,	une concentration de
	de PLCγ par KDR	
		10μM)
14	1,2	
15	0,8	
16	2	
20	3,4	
	,	
21	-	35
1	0,47	
2	0,45	
	0,.0	
3	-	91,8
1	0,45	
4	0,45	_
5	-	91,9

6	0,33	
7	0,72	
8	0,67	
9	0,35	
10	0,34	
11	0,26	
12	0,16	
13	0,61	
18	-	91,2
23	2	

Le tableau ci-après donne les résultats pharmacologiques obtenus par les tests ci-dessus pour des produits indiqués en exemples dans la présente demande, les degrés d'activités des produits étant indiqués par des signes + selon les fourchettes d'activité indiquées sur le tableau soit :

+ pour une activité supérieure à 3 micromolaire
++ pour une activité comprise entre 0,3 et 3 micromolaire
10 +++ pour une activité inférieure à 3 micromolaire

Exemple N°	Formule Brut	Poids moléculaire	Activité + : IC50 > 3μM ++ : 0.3 μM< IC50 < 3μM +++ : IC50 < 0.3 μM
28	C22H18N6O3S	446,49	+++
29	C20H21N5O2	363,42	++
30	C22H16BrN5O	446,31	+++
31	C23H19N5O3S	445,50	+++
32	C26H19N5O	417,47	++
33	C23H16F3N5O	435,41	++
34	C20H15N5OS	373,44	++

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
C24H22N6O	410,48	++
C26H30N6O3	474,56	++
C22H16N6O3	412,41	+++
C21H16N6O	368,40	++
C22H16BrN5O	446,31	++
C23H19N5O2	397,44	++
C23H17N5O3	411,42	++
C24H17N5OS	423,50	++
C21H19N7O	385,43	++
C23H16F3N5O2	451,41	++
C23H19N5O	381,44	+++
C21H17N5OS	387,46	++
C23H16F3N5O	435,41	++
C28H21N5O2	459,51	++
C23H16F3N5O2	451,41	++
C21H23N5O2	377,45	++
C20H17N7O	371,40	++
C25H23N5O	409,49	++
C22H19N5O2	385,43	++
C24H17N5OS	423,50	++
C26H24N6O3	468,52	++
C21H15CIN6O	402,84	+++
C24H17N5OS2	455,56	++
C24H19N5O2	409,45	+++
C23H16N6O	392,42	++
C24H16CIN5OS	457,94	+
	C26H30N6O3 C22H16N6O3 C21H16N6O C22H16BrN5O C23H19N5O2 C23H17N5O3 C24H17N5OS C21H19N7O C23H16F3N5O2 C23H16F3N5O C23H16F3N5O2 C23H16F3N5O2 C23H16F3N5O2 C21H23N5O2 C21H23N5O2 C21H23N5O2 C21H23N5O2 C21H23N5O2 C21H17N7O C25H23N5O C22H19N5O2 C24H17N5OS C24H17N5OS C24H17N5OS C26H24N6O3 C21H15CIN6O C24H17N5OS2 C24H19N5O2 C24H19N5O2 C24H19N5O2 C24H19N5O2	C26H30N6O3 474,56 C22H16N6O3 412,41 C21H16N6O 368,40 C22H16BrN5O 446,31 C23H19N5O2 397,44 C23H17N5O3 411,42 C24H17N5OS 423,50 C21H19N7O 385,43 C23H16F3N5O2 451,41 C23H19N5O 381,44 C23H16F3N5O 435,41 C28H21N5O2 459,51 C23H16F3N5O2 451,41 C23H16F3N5O2 451,41 C23H16F3N5O2 451,41 C21H23N5O2 377,45 C20H17N7O 371,40 C25H23N5O 409,49 C22H19N5O2 385,43 C24H17N5OS 423,50 C26H24N6O3 468,52 C21H15CIN6O 402,84 C24H17N5OS2 455,56 C24H19N5O2 409,45 C23H16N6O 392,42

r			
61	C23H16F3N5O	435,41	+
62	C23H19N5OS	413,50	+++
63	C24H17N5OS	423,50	+++
64	C21H21N5O2	375,43	++
65	C24H19N5O3	425,45	++
66	C20H15N5O2	357,37	++
67	C22H16N6O3	412,41	++
68	C20H15N5OS	373,44	++
69	C24H21N5O	395,47	++
70	C24H19N7O	421,46	++
71	C23H19N5O	381,44	+++
72	C22H16CIN5O	401,86	+++
73	C22H18N6O3S	446,49	++
74	C20H21N5O2	363,42	+
75	C22H16BrN5O	446,31	+
76	C26H19N5O	417,47	+
77	C20H15N5OS	373,44	+
78	C24H22N6O	410,48	+
79	C22H16N6O3	412,41	+
80	C21H16N6O	368,40	++
81	C22H16BrN5O	446,31	+
82	C23H19N5O2	397,44	++
83	C24H17N5OS	423,50	+
84	C28H21N5O2	459,51	+
85	C23H16F3N5O2	451,41	+
86	C21H15CIN6O	402,84	+

C24H19N5O2	409,45	+
C23H16F3N5O	435,41	+
C23H19N5OS	413,50	+++
C20H15N5O2	357,37	++
C22H16N6O3	412,41	++
C24H21N5O	395,47	++
C22H16CIN5O	401,86	+
C21H15N5O	353,38	++
C22H17N5O	367,41	+
C23H19N5O	381,44	+
C20H14N4	310,36	+
C20H12Cl2N4	379,25	+
C24H16N4	360,42	+
C20H13FN4	328,35	++
C20H13CIN4	344,80	+
C21H16N4O	340,39	++
C20H12CIFN4	362,79	++
C20H12Cl2N4	379,25	+
C26H16N4S2	448,57	+
C26H18N4	386,46	+
C21H16N4	324,39	+
C21H16N4	324,39	++
C21H16N4	324,39	++
C18H12N4S	316,39	++
C21H13F3N4	378,36	+
C21H13F3N4	378,36	+
	C23H16F3N5O C23H19N5OS C20H15N5O2 C22H16N6O3 C24H21N5O C22H16CIN5O C21H15N5O C22H17N5O C23H19N5O C23H19N5O C20H14N4 C20H12CI2N4 C24H16N4 C20H13FN4 C20H13CIN4 C21H16N4O C20H12CI2N4 C21H16N4O C20H12CI2N4 C21H16N4C C21H16N4C C21H16N4C C21H16N4C C21H16N4	C23H16F3N5O 435,41 C23H19N5OS 413,50 C20H15N5O2 357,37 C22H16N6O3 412,41 C24H21N5O 395,47 C22H16CIN5O 401,86 C21H15N5O 353,38 C22H17N5O 367,41 C23H19N5O 381,44 C20H14N4 310,36 C20H12CI2N4 379,25 C24H16N4 360,42 C20H13FN4 328,35 C20H13CIN4 344,80 C21H16N4O 340,39 C20H12CIFN4 362,79 C20H12CIFN4 362,79 C20H12CI2N4 379,25 C26H16N4S2 448,57 C26H18N4 386,46 C21H16N4 324,39 C21H16N4 324,39 C21H16N4 324,39 C21H16N4 324,39 C18H12N4S 316,39 C21H13F3N4 378,36

r		
C20H13CIN4	344,80	++
C21H16N4O	340,39	++
C22H18N4	338,41	++
C22H18N4	338,41	+
C21H14N4O2	354,37	++
C24H22N4	366,47	+
C20H20N4	316,41	++
C22H18N4O2	370,41	++
C20H14N4O	326,36	++
C20H14N4O	326,36	++
C20H12Cl2N4	379,25	+
C21H13F3N4O	394,36	+
C22H16N4O	352,40	+
C22H14N4S	366,45	+
C23H20N4O3	400,44	++
C20H14N4OS	358,42	++
C22H16N4O	352,40	+
C27H20N4O	416,48	+
C26H17FN4	404,45	+
C22H14N4S	366,45	+
C21H16N4O	340,39	++
C22H18N4S	370,48	+
C20H12F2N4	346,34	++
C21H13F3N4O	394,36	+
C21H15FN4	342,38	++
C22H15FN4	354,39	+
	C21H16N4O C22H18N4 C22H18N4 C21H14N4O2 C24H22N4 C20H20N4 C22H18N4O2 C20H14N4O C20H14N4O C20H12CI2N4 C21H13F3N4O C22H16N4O C22H16N4O C22H16N4O C22H16N4O C22H16N4O C22H16N4O C21H17FN4 C22H14N4S C21H16N4O C22H16N4O C22H14N4S C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O C21H16N4O	C21H16N4O 340,39 C22H18N4 338,41 C22H18N4 338,41 C21H14N4O2 354,37 C24H22N4 366,47 C20H20N4 316,41 C22H18N4O2 370,41 C20H14N4O 326,36 C20H14N4O 326,36 C20H12CI2N4 379,25 C21H13F3N4O 394,36 C22H16N4O 352,40 C22H14N4S 366,45 C23H20N4O3 400,44 C20H14N4OS 358,42 C22H16N4O 352,40 C27H20N4O 416,48 C26H17FN4 404,45 C22H14N4S 366,45 C21H16N4O 340,39 C22H18N4S 370,48 C20H12F2N4 346,34 C21H13F3N4O 394,36 C21H15FN4 342,38

139	C22H15CIN4	370,84	+
140	C23H18N4O2	382,42	+
141	C21H16N4O	340,39	++
142	C18H12N4O	300,32	++
143	C27H20N4O	416,48	+
144	C23H20N4	352,44	++
145	C21H16N4O2S	388,45	+
146			++
147			++
148			++
149			++
150			++
151			++
152			++
153			++
154			++
155			++
156			++
157			+++
158			++
159			++
160			++
161			++
162			+
163			+
164			+

165	+
166	++
167	+++
168	+++
169	+++
170	++
171	++
172	++
173	++
174	++
175	++
176	+++
177	+++
178	+++
179	+++
180	+++
181	++
182	++
183	+
184	++
185	++
186	+
187	+
188	++
189	+
190	+

191	++
192	+
193	++
194	+
195	+
196	+
197	++
198	+
199	+
200	+
201	+
202	+
203	+
204	+
205	+
206	+
207	+
208	+
209	+
210	+
211	+
212	+
213	+
214	++
215	+
216	+

127

217	++
218	+
219	+
220	+
221	+
222	+
223	+
224	++
225	+
226	+
227	+
228	+

128

REVENDICATIONS

1) Produits de formule (I) :

$$X \longrightarrow X \longrightarrow R^1 \qquad (I)$$

dans laquelle :

X représente C-R2 et W, Y and Z identiques ou différents 5 représentent CH ou CR3;

R1 représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle, imidazolyle, indolyle, indazolyle, thiénopyrazolyle, tétrahydroindazolyle, tétrahydrocyclopentapyrazolyle, dihydrofuropyrazolyle,

10 oxodihydropyridazinyle, tétrahydropyrrolopyrazolyle, oxotétrahydropyrrolopyrazolyle,

tétrahydropyranopyrazolyle, tétrhydropyridinopyrazolyle, ou oxodihydropyridinopyrazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux

15 X1, X2 ou X3 choisis parmi H, halogène, haloalkyle, OH, R4, NO2, CN, S(O)nR4, OR4, NY1Y2, COR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=O)NY1Y2, -N(R6)C(=O)OR4, -S(O)nOR4, -S(O)nNY1Y2, -OC(=O)NY1Y2, -OS(O)nR4, -OC(=O)R4 et thiényle

20 éventuellement substitué,

30

R2 et R3 sont tels que :

soit R2 et R3, identiques ou différents, représentent H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O)nR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -NY1Y2,

25 -N(R6)C(=0)R4, -N(R6)SO2R4, -N(R6)C(=0)NY1Y2, -N(R6)C(=0)OR4, -S(0)nOR4, -S(0)nNY1Y2, -OC(=0)NY1Y2 et -OC(=0)R4

soit R2 représente H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O) nR4, -C(=O) NY1Y2, -C(=O) OR4, -C(=O) OH, -NY1Y2, -N(R6) C(=O) R4, -N(R6) SO2R4, -N(R6) C(=O) NY1Y2,

-N(R6)C(=0)OR4, -S(0)nOR4, -S(0)nNY1Y2, -OC(=0)NY1Y2 et -OC(=0)R4

et R3 représente alkyle, haloalkyle, halogène et OR6

soit R2 et R3 forment ensemble un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S,

R4 représente alkyle, alkényle, alkynyle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle éventuellement substitué, halogène, alkyle, hydroxyalkyle, OH, OR5, C(=O)NY3Y4, NY3Y4, alk-NY3Y4 et C(=O)OR6,

R5 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, 15 hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle.

Y1 et Y2 sont tels que : soit Y1 et Y2 identiques ou différents représentent H, alkyle, alkényle, cycloalkyle,

- 20 hétérocycloalkyle, hétérocycloalkylalkyle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle éventuellement substitués,
 - soit Y1 et Y2 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,
- 25 Y3 et Y4 sont tels que : soit Y3 et Y4 identiques ou différents représentent hydrogène, alkényle, alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle ou hétéroarylalkyle soit Y3 et Y4 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique 30 aminé éventuellement substitué,

A5 représente H ou alkyl,

10

R6 est choisi parmi les valeurs de R5,

tous les radicaux alkyle (ou alk qui représente alkyle), alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, acylamino (NH-COalk), -C(=O)OR6, acyle-C(=O)R6, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, arylalcoxy, aryle, hétéroaryle, aryloxy, aryloxyalkyle, -C(=O)-NY3Y4 et NY3Y4,

ces derniers radicaux contenant alkyle, aryle et hétéroaryle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alkyle, carboxy libre, salifié ou estérifié et les radicaux acylamino NH-C(O)R5,

les radicaux phényle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

n représente un entier de 0 à 2

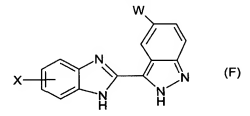
10

15

25

20 étant entendu que lorsque R1 représente un radical indazolyle

pour donner les produits de formule (I) suivants :



avec X représentant H, R2 ou R3 tels que définis ci-dessus, alors W représente forcément H ou alkyle non substitué

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les

131

PCT/FR02/03647

acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

2) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (Ia) :

5 dans laquelle:

WO 03/035644

$$\begin{array}{c|c}
Ya & Za & N \\
Xa & N & R_1a
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A_5 & (Ia)
\end{array}$$

Xa représente C-R2a et Wa, Ya and Za identiques ou différents représentent CH ou CR3a ;

Rla représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, tous ces 10 radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux X1a, X2a ou X3a choisis parmi H, halogène, OH, R4a, OR4a, NY1aY2a, S(O)nR4a, -C(=O)NY1aY2a, -C(=O)OR4a, -N(R6a)C(=O)R4a, -N(R6a)SO2R4a, -N(R6a)C(=O)NY1aY2a, -N(R6a)C(=O)OR4a, 15 -OC(=O)NY1aY2a et -OC(=O)R4a, -OS(O)nR4a et thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

R2a et R3a sont tels que:

20

25

30

soit R2a et R3a, identiques ou différents, représentent H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=O)NY1aY2a, -C(=O)OR4a, -C(=O)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a soit R2a représente H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=O)NY1aY2a, -C(=O)OR4a, -C(=O)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a,

soit R2a et R3a forment ensemble un cycle -O-CH2-O ou -O-CH2-CH2-O-,

R4a représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle éventuellement substitué, halogène,

alkyle, hydroxyalkyle, OH, OR5a, C(=0)NY3aY4a, NY3aY4a, alk-NY3aY4a et C(=0)OR6a,

R5a représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

Y1a et Y2a sont tels que : soit Y1a et Y2a identiques ou différents représentent H, alkyle, alcoxyalkyle, aryloxyalkyle, arylalkyle, hétéroarylalkyle, hétérocycloalkylalkyle, cycloalkyle, aryle et hétéroaryle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués, soit Y1a et Y2a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé éventuellement substitué,

Y3a et Y4a sont tels que : soit Y3a et Y4a identiques ou différents représentent hydrogène, alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle or hétéroarylalkyle soit Y3a et Y4a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

20

25

30

tous les radicaux alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle ,arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, acylamino (NH-C(O)R6a), -C(=O)OR6a, acyle-C(=O)R6a, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, arylalcoxy, aryle, hétéroaryle, aryloxy, aryloxyalkyle, -C(=O)-NY3aY4a et NY3aY4a,

ces derniers radicaux contenant alkyle, aryle et hétéroaryle étant eux-mêmes éventuellement substitués par

133

PCT/FR02/03647

un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alkyle, alcoxy, carboxy libre, salifié ou estérifié et les radicaux acylamino NH-C(O)R6a,

5 les radicaux phényle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

R6a est choisi parmi les valeurs de R5a,

n représente un entier de 0 à 2

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

3) Produits de formule (I) telle que définie à la 15 revendication 1 ou 2 dans laquelle :

X représente C-R2 et W, Y and Z identiques ou différents représentent CH ou CR3;

R1 représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle, imidazolyle, indolyle,

- indazolyle, thienopyrazolyle, tétrahydroindazolyle, tétrahydrocyclopentapyrazolyle, dihydrofuropyrazolyle, oxodihydropyridazinyle, tétrahydropyrrolo-pyrazolyle, oxotétrahydropyrrolopyrazolyle, tétrahydropyrano-pyrazolyle, tétrahydropyridinopyrazolyle, ou
- oxodihydropyridinopyrazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux X1, X2 ou X3 choisis parmi H, halogène, haloalkyle, OH, R4, NO2, CN, S(O)nR4, OR4, NY1Y2, COR4, -C(=O)NY1Y2, -C(=O)OR4, -C(=O)OH, -N(R6)C(=O)R4, -N(R6)SO2R4,

R2 et R3 sont tels que:

soit R2 et R3, identiques ou différents, représentent H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O) nR4, -C(=O) NY1Y2, -C(=O) OR4, -C(=O) OH, -NY1Y2, -N(R6) C(=O) R4, -N(R6) SO2R4, -N(R6) C(=O) NY1Y2, -N(R6) C(=O) OR4, -S(O) nOR4, -S(O) nNY1Y2, -OC(=O) NY1Y2 et

-N(R6)C(=0)OR4, -S(0)nOR4, -S(0)nNY1Y2, -OC(=0)NY1Y2 et -OC(=0)R4

soit R2 représente H, R4, halogène, haloalkyle, OH, NO2, CN, OR4, COR4, S(O) nR4, -C(=O) NY1Y2, -C(=O) OR4, -C(=O) OH, -NY1Y2, -N(R6) C(=O) R4, -N(R6) SO2R4, -N(R6) C(=O) NY1Y2, -N(R6) C(=O) OR4, -S(O) nOR4, -S(O) nNY1Y2, -OC(=O) NY1Y2 et

et R3 représente alkyle, haloalkyle, halogène et OR6

soit R2 et R3 forment ensemble un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi 0, N et S,

R4 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, cycloalkylalkyle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant 20 éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle, OH, OR5, C(=O)NY3Y4, NY3Y4 et C(=O)OR6,

R5 représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle.

R6 représente H et alkyl C1-C4, n représente un entier de 0 à 2

10

25

-OC (=O) R4

Y1 et Y2 sont tels que : soit Y1 et Y2 identiques ou différents représentent H, alkyle, alkényle, cycloalkyle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle, hétéroarylalkyle tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi hydroxyle, -C(=O)-NY3Y4, -C(=O)OR6 et NY3Y4,

soit Y1 et Y2 forment ensemble avec l'atome d'azote auguel ils sont liés un radical cyclique aminé,

Y3 et Y4 sont tels que : soit Y3 et Y4 identiques ou différents représentent hydrogène, alkényle, alkyle, 5 aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle or hétéroarylalkyle soit Y3 et Y4 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

- 10 lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.
- 15 4) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (Ia) dans laquelle :

 Xa représente C-R2a et Wa, Ya and Za identiques ou différents représentent CH ou CR3a;
- 20 Rla représente aryle ou hétéroaryle choisis parmi les radicaux pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux Xla, X2a ou X3a choisis parmi H, halogène, OH, R4a, OR4a, NY1aY2a, S(O)nR4, -C(=O)NY1aY2a,
- 25 -C(=0) OR4a, -N(R6a) C(=0) R4a, -N(R6a) SO2R4a, -N(R6a) C(=0) NY1aY2a, -N(R6a) C(=0) OR4a, -OC(=0) NY1aY2a et -OC(=0) R4a, -OS(0) nR4a et thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

R2a et R3a sont tels que:

30 soit R2a et R3a, identiques ou différents, représentent H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=O)NYlaY2a, -C(=O)OR4a, -C(=O)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a

soit R2a représente H, R4a, halogène, OH, OR4a, C(=O)NY1aY2a, -C(=O)OR4a, -C(=O)OH, et R3a représente alkyle, halogène et OR6a,

soit R2a et R3a forment ensemble un cycle -O-CH2-O- ou - O-CH2-CH2-O-,

R4a représente alkyle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, hétérocycloalkyle, hétéroarylalkyle, arylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi aryle, OH, OR5a, C(=O)NY3aY4a, NY3aY4a et C(=O)OR6a,

R5a représente alkyle, alkényle, cycloalkyle, hétérocycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle, cycloalkylalkyle, hétéroarylalkyle et hétérocycloalkylalkyle.

15 R6a représente H et alkyl C1-C4,

10

n représente un entier de 0 à 2

Yla et Y2a sont tels que: soit Yla et Y2a identiques ou différent représentent H, alkyle, cycloalkyle, aryle et hétéroaryle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi hydroxyle, -C(=0)-NY3aY4a, -C(=0)OR6a et NY3aY4a, soit Yla et Y2a forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical cyclique aminé,

Y3a et Y4a sont tels que: soit Y3a et Y4a identiques ou différent représentent hydrogène, alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, hétéroaryle or hétéroarylalkyle soit Y3a et Y4a forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical cyclique aminé,

A5 représente H ou alkyl,

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales.

137

WO 03/035644 PCT/FR02/03647

5) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (IA) :

dans laquelle A représente un radical hétérocyclique saturé soit monocyclique renfermant 5 ou 6 chaînons soit bicyclique renfermant au plus 10 chaînons, ces chaînons étant tels que deux au moins représentent un atome les autres identiques ou différents d'azote et chaînon carboné ou un un chaînon représentent hétérocyclique choisi entre O, N et S, cet hétérocycle A étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les valeurs indiqués à la revendication 1 pour les radicaux X1, X2 ou х3,

10

15

20

25

Al, A2, A3 et A4 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, radicaux hydroxyle, alkyle, alkényle, alcoxy, cyano, aryle, hétéroaryle, et aryloxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6A7 tel que soit A6 et A7 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux alkyle, alcoxyalkyle, phénoxyalkyle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle, arylalkyle, hétérocycloalkylalkyle et hétéroarylalkyle éventuellement susbtitués , soit A6 et A7 forment ensemble avec l'atome ils sont liés un radical d'azote auguel cyclique renfermant 5 ou 6 chaînons éventuellement susbtitué,

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Al, A2, A3 et A4 peuvent former avec le radical benzimidazole auquel ils sont attachés un cycle

carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi 0, N et S,

A5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, R6b représente hydrogène, alkyle, alkényle, cycloalkyle, phényle, phénylalkyle et cycloalkylalkyle,

tous les radicaux alkyle, alkényle, aryle, hétéroaryle, aryloxy, cycloalkyle et hétérocycloalkyle contenus dans les radicaux ci-dessus étant éventuellement substitués

- 10 par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, acylamino (NH-COR6), -C(=0)OR6b, acyle-C(=0)R6b, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, phénoxyalkyle,
- 15 S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(O)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=O)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2, tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio
- 20 ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,
 - tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,
 - n représente un entier de 0 à 2
- lesdits produits de formule (IA) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IA).
- 30 6) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (IAa):

10

15

20

25

$$A_2a$$
 A_1a
 A_3a
 A_4a
 A_5a
 A_5a
(IAa)

dans laquelle Aa représente un radical pyrazolyle, triazolyle ou indazolyle, cet hétérocycle Aa étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les valeurs indiqués à la 5 revendication 1 pour les radicaux X1, X2 ou X3,

Ala, A2a, A3a et A4a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié un radical NA6aA7a tel que soit A6a et A7a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux alkyle, phényle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle, furylalkyle, thiénylalkyl et pyridylalkyle, soit A6a et A7a forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, pyrazolidinyle, pyrazolinyle, pipéridyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second par un radical alkyle ou phényle d'azote eux-mêmes éventuellement substitués étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Ala, A3a et A4a peuvent former avec le radical A2a. auquel ils sont attachés un benzimidazole cycle carboné de 5 à 6 chaînons renfermant un ou deux atomes d'oxygène éventuellement substitué,

A5a représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle,

5

10

15

20

25

30

35

140

PCT/FR02/03647

les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié, dioxol,

tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,

lesdits produits de formule (IAa) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAa).

7) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes dans lesquels les substituants desdits produits de formule (I) ont les valeurs indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes et dans lesquels les radicaux aryle représentent les radicaux phényle et naphtyle;

radicaux hétéroaryle représentent les radicaux les thiényle, benzothiényle, thianthrényle; furyle, pyrazolyle, benzimidazolyle, benzofuranne, pyridyle, isobenzofuranne et dihydrobenzofuranne; les radicaux représentent un radical cyclopropyle, cycloalkyle cyclobutyle, cyclopentyle ou cyclohexyle; les radicaux hétérocycloalkyle représentent les radicaux hexahydropyranne, pipéridyle ou morpholino; les radicaux hétérocycloalkylalkyle représentent les radicaux pipéridylalkyle et hexahydropyrannalkyle, morpholinoalkyle; les radicaux arylalkyle représentent les radicaux phénylalkyle, éthylènedioxyphénylalkyle et hétéroarylalkyle les radicaux naphtylalkyle ; représentent les radicaux thiénylalkyle, pyridylalkyle,

5

15

20

141

PCT/FR02/03647

furylalkyle, pyrazolylalkyle, benzothiénylalkyle, dihydrobenzo-furannalkyle et benzimidazolalkyle; les radicaux aryloxy représentent les radicaux phénoxy et naphtyloxy; les radicaux arylalcoxy représentent le radical phénylalcoxy et naphtylalcoxy; les radicaux aryloxyalkyle représentent le radical phénoxyalkyle; tous ces radicaux étant éventuellemnt substitués comme indiqué à l'une quelconque des revendications précédentes.

10 8) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (IA) dans laquelle :

A représente un radical hétérocyclique saturé soit monocyclique renfermant 5 ou 6 chaînons soit bicyclique renfermant au plus 10 chaînons, ces chaînons étant tels que dont deux au moins représentent un atome d'azote et les autres identiques ou différents représentent un chaînon carboné ou un chaînon hétérocyclique choisi entre O, N et S, cet hétérocycle A étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy, alkylthio ou thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,

A1, A2, A3 et A4 identiques ou différents sont choisis 25 parmi l'atome d'hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6A7 tel que soit A6 et A7 identiques ou différents sont les parmi l'atome d'hydrogène, radicaux 30 choisis phényle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, alkyle, cycloalkyle et hétéroarylalkyle, soit A6 et A7 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique renfermant 5 ou 6 chaînons,

5

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Al, A2, А3 et A4 peuvent former avec le radical benzimidazole auxquels ils sont attachés un cycle carboné renfermant 5 à 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi O, N et S.

142

PCT/FR02/03647

A5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle,

- tous les radicaux phényle, phénoxy, cycloalkyle et 10 hétéroarylalkyle ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, alkyle, alkylamino, dialkylamino, phénylamino,
- phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié, 15 dioxol,
 - alkyle, alcoxy et radicaux alkylthio tous les ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,
- lesdits produits de formule (IA) étant sous toutes les 20 formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IA).
- 9) Produits de formule (I) telle que définie à l'une 25 quelconque des revendications précédentes à la revendication 1 répondant à la formule (IAa) dans laquelle:
- représente un radical pyrazolyle, triazolyle indazolyle, cet hétérocycle Aa étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux XA1, XA2 ou XA3 30 choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy, alkylthio ou thiényle éventuellement substitué par un radical alkyle,
- Ala, A2a, A3a et A4a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les atomes 35

d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle, alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié un radical NA6aA7a tel que soit A6a et A7a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome 5 les d'hydrogène, radicaux alkyle, phényle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle, phénylalkyle, furylalkyle, thiénylalkyl et pyridylalkyle, soit A6a et A7a forment ensemble avec l'atome d'azote auguel 10 liés ils sont un radical pyrrolidinyle, pyrazolidinyle, pyrazolinyle, pipéridyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle ou phényle euxmêmes éventuellement substitués

- ftant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Ala, A2a, A3a et A4a peuvent former avec le radical benzimidazole auxquels ils sont attachés un cycle carboné de 5 à 6 chaînons renfermant un ou deux atomes d'oxygène éventuellement substitué,
- 20 A5a représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle,

25

les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié, dioxol,

tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 6 atomes de carbone,

lesdits produits de formule (IAa) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les

acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAa).

10) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (IAb) :

dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou 5 indazolyle éventuellement substitués par un ou deux radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, radicaux OH, alkyle, alkynyle, -OR6b (dont alcoxy), -COR6b, -O-COR6b, -OS(O) nR6b, -O(CH2) n-CO-R6b, phényle, phénylalkyle, CF3, OCF3, NO2, CN, NY1bY2b, 10 C(=0) NY1bY2b, acylamino (NH-CO-R6b), S(0) n-alk, S(0) n-NY1bY2b, -C(=0)-NY1bY2b, -C(=0)OR6b, -NH-C(=0)R6b, -NH-C(=0)R6b-NH-C (=0) OR6b-N(R6b)C(=0)NY1bY2bS(0)nR6b, -OC(=0)NY1bY2b et thiényle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués, 15

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène, alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle ou morpholinylalkyle,

20

A1b, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les atomes d'halogène; les radicaux hydroxyle; alkyle; alkényle; -OR6b (dont alcoxy); -CO-R6b; -O-COR6b; -OS(O)nR6b; -O(CH2)n-CO-R6b; nitro; cyano;

PCT/FR02/03647

furyle; thiényle; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel que soit A6b et 5 identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène les radicaux alkyle; alcoxyalkyle; et phénoxyalkyle; phényle; phénylalkyle; cycloalkylalkyle; cycloalkyle; furylalkyle; naphtylalkyle; thiéenylalkyle; pipéridylalkyle; pyridylalkyle; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle; 10 dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylènedioxyphénylalkyle; benzimidazolylalkyle; tous ces radicaux étant éventuellement substitués, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote 15 auguel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle luimême éventuellement substitué, étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, 20 A3b et A4b peuvent former avec le A2b, benzimidazole auquel ils sont attachés un radical 4,5éthylène dioxybenzimidazole ou un radical 4.5 méthylène dioxybenzimidazole éventuellement substitués,

25 A5b représente un atome d'hydrogène,

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, et benzimidazolyle étant éventuellement pyrazolyle substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, 30 amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, (NH-COR6b), -C(=O)OR6b, phénylalkylamino, acylamino hydroxyalkyle, carboxyalkyle, acyle-C(=0)R6b, phénoxyalkyle, S(O)n-alk, S(O)n-NH2, S(0)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même 35 éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes

d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=0)-NH(alk), C(=0)-N(alk)2,

avec n représente un entier de 0 à 2

S02N(alk)2

25

30

- R6b représente hydrogène, alkyle, alkényle, et phényle, pyridyle, thiényle, naphtyl, 5 cycloalkyle, isoxazole, adamentyl, quinoléine, quinolone, phénylalkyle dihydroquinolone, -NH-phényl, cycloalkylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un radical morpholino, pipéridyle phényle lui-même éventuellement substitué par 10 plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, le radical cyano, CF3, OCF3, alkyle, phényl-S(O)n-alkphényle, alcoxy, NH2, NHalk, N(alk)2, SO2NH2, SO2Nalk ou
- tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone, tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

11) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou deux radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux OH, alkyle, alkynyle, alcoxy, phényle, phénylalkyle, CF3, OCF3, NO2, CN, NY1bY2b, -NH-C(=0) NY1bY2b, acylamino (NH-CO-R6b), S(0) n-alk, S(0) n-NY1bY2b, -C(=0)-NY1bY2b, -C(=0)OR6b, -NH-C(=0)R6b, -NH-C(=0)R6b

PCT/FR02/03647 WO 03/035644

147

S(0) nR6b, -NH-C(=0) OR6b, -N(R6b) C(=0) NY1bY2b, -OC(=O)NY1bY2b et thiényle éventuellement substitués,

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou choisis parmi hydrogène, différents sont alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle morpholinylalkyle,

10

35

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les atomes radicaux hydroxyle; alkyle; d'halogène ; les alkényle ; alcoxy ; nitro ; cyano ; furyle ; thiényle ; benzothiényle ; naphtyle ; thianthrényle ; 15 phényle ; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel que soit A6b et A7b identiques différents sont choisis parmi hydrogène et les radicaux alkyle; alcoxyalkyle; phénoxyalkyle; 20 phényle ; phénylalkyle ; cycloalkylalkyle ; furylalkyle ; naphtylalkyle; cycloalkyle ; thienylalkyle; pipéridylalkyle; pyridylalkyle ; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle; dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylènedioxy-25 phénylalkyle; benzimidazolylalkyle; tous radicaux étant éventuellement substitués, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second 30 d'azote par un radical alkyle lui-même éventuellement substitué, étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, A3b et A4b peuvent former avec le radical A2b, benzimidazole auquel ils sont attachés un radical 4,5-

30

148

4,5éthylène dioxybenzimidazole ou un radical dioxybenzimidazole éventuellement méthvlène substitués,

PCT/FR02/03647

A5b représente un atome d'hydrogène,

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, 5 phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, et benzimidazolyle étant éventuellement pyrazolyle substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, 10 alcoxy, (NH-COR6b), phénylalkylamino, acylamino -C (=0) OR6b, acyle-C(=0)R6b, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, phénoxyalkyle, S(0)n-alk, S(0)n-NH2S(0)n-NH(alk), CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même S(0)n-N(alk)2éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes 15 d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=O)-NH2,

avec n représente un entier de 0 à 2

-C(=0)-NH(alk), C(=0)-N(alk)2,

et R6b représente hydrogène, alkyle, alkényle, 20 cycloalkyle, phényle, phénylalkyle et cycloalkylalkyle, tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés

renfermant au plus 10 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant 25 de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

12) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical 5

PCT/FR02/03647

pyrazolyle substitué par un ou deux radicaux tel que l'un est choisi parmi hydrogène, les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alkynyle, -COR6b,phényle, phénylalkyle, CF3, NO2, CN, NY1bY2b, -NH-C(=O)NY1bY2b, NH-CO-R6b, S(O)n-alk, S(O)n-NY1bY2b, -C(=O)-NY1bY2b, -C(=O)OR6b, -NH-C(=O)R6b, -NH-S(O)nR6b, -NH-C(=O)OR6b, -N(R6b)C(=O)NY1bY2b et thiényle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

et l'autre est choisi parmi les radicaux OH, -OR6b, -O10 COR6b, -OS(O)nR6b, -O(CH2)n-CO-R6b et -OC(=O)NY1bY2b,
tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

avec NY1bY2b tel que soit Y1b et Y2b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène, alkyle, cycloalkyle, cycloalkylalkyle, phényle, naphtyle, phénoxy, phénylalkyle, phénylalkylthio et naphtylalkyle éventuellement substitués, soit Y1b et Y2b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pipéridyle, hexahydrofuranne, morpholinyle ou morpholinylalkyle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont 20 tels que deux d'entre-eux représentent hydrogène et les deux autres identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; les atomes d'halogène; radicaux hydroxyle; alkyle; alkényle; -OR6b les alcoxy); -CO-R6b; -O-COR6b; -OS(O)nR6b; 25 (dont -O(CH2)n-CO-R6b; nitro; cyano; furyle; thiényle; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle; phénoxy et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié par un radical NA6bA7b tel soit A6 et A7 identiques ou différents sont 30 choisis parmi hydrogène et les radicaux alkyle; phénoxyalkyle ; phényle ; alcoxyalkyle; cycloalkylalkyle ; cycloalkyle; phénylalkyle ; furylalkyle; naphtylalkyle; thiénylalkyle; 35 piperidylalkyle; pyridylalkyle; benzothiénylalkyle;

150

PCT/FR02/03647

dihydrobenzofurannalkyle; pyrazolylalkyle; hexahydropyranalkyle; éthylènedioxyphénylalkyle; ces benzimidazolylalkyle; tous radicaux étant éventuellement substitués, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote lui-même éventuellement radical alkyle un par substitué,

10 A5b représente un atome d'hydrogène,

5

tous les radicaux ci-dessus contenant alkyle, alkényle, phényle, phénoxy, furyle, thiényle, pipéridyle, pyridyle, et benzimidazolyle étant éventuellement pyrazolyle substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, 15 amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, acylamino (NH-COR6b), -C(=0)OR6b, acyle-C(=0)R6b, carboxyalkyle, hydroxyalkyle, S(0)n-alk, phénoxyalkyle, S(0) n-NH2S(0)n-NH(alk), S(O)n-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même 20 éventuellement substitué par un ou plusieurs d'halogène, thiényle, phénoxy, phénylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2,

avec n représente un entier de 0 à 2

25 R6b représente hydrogène, alkyle, alkényle, et phényle, pyridyle, cycloalkyle, thiényle, naphtyl, adamentyl, quinoléine, quinolone, isoxazole, -NH-phényl, phénylalkyle dihydroquinolone, cycloalkylalkyle, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un radical morpholino, pipéridyle 30 phényle lui-même éventuellement substitué par plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, le radical cyano, CF3, OCF3, alkyle, phényl-S(O)n-alkphényle, alcoxy, NH2, NHalk, N(alk)2, SO2NH2, SO2Nalk ou SO2N(alk)2 35

10

15

151

PCT/FR02/03647

tous les radicaux alkyle, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 10 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

13) Produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy et thiényle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont 1'atome d'hydrogène ; les atomes choisis parmi hydroxyle; 20 d'halogène; les radicaux alkyle ; alkényle éventuellement substitué par phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes nitro ; cyano ; d'halogène ; alcoxy; thiényle éventuellement substitué par acyle COalk; benzothiényle; naphtyle; thianthrényle; phényle et 25 phénoxy éventuellement substitués ; et carboxy libre, salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié un radical NA6bA7b tel que soit A6b identiques ou différents sont choisis parmi hydrogène et les radicaux alkyle; alcoxyalkyle renfermant au 30 6 atomes de carbone ; phénoxyalkyle plus éventuellement substitué par acylamino NH-C(O)alk; éventuellement phénylalkyle substitué ; phényle ; cycloalkylalkyle; cycloalkyle; furylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux 35

5

10

15

20

152

alkyle; naphtylalkyle; thiénylalkyle éventuellement substitué par alkyle ou thiényle; pipéridylalkyle éventuellement substitué par un radical carboxy libre, estérifié par un radical alkyle ; salifié ou pyridylalkyle éventuellement substitué par un plusieurs radicaux chosis parmi halogène et CF3; benzothiénylalkyle; pyrazolylalkyle éventuellement un ou plusieurs radicaux alkyle; substitué par dihydrobenzofurannalkyle; hexahydropyranalkyle; ethylenedioxyphényl-alkyle; et benzimidazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle

soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle, étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, A2b, A3b et A4b peuvent former avec le radical benzimidazole auxquels ils sont attachés un radical 4,5-éthylène dioxybenzimidazole ou un radical 4,5dioxybenzimidazole éventuellement méthylène substitués,

R5a représente un atome d'hydrogène,

les radicaux phényle, phénoxy et phénylalkyle ci-dessus 25 étant éventuellement substitués par un ou plusieurs les atomes d'halogène, radicaux choisis parmi radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, NH-COalk, carboxy libre, salifié ou estérifié par un alkyle, hydroxyalkyle, carboxyalkyle, 30 radical phénoxyalkyle, alkylthio, SO2alk, SO2NH2, SO2-NH(alk), SO2-N(alk)2, CF3, OCF3, NO2, CN, phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, thiényle, phénoxy, phenylalcoxy, -C(=0)-NH2, -C(=O)-NH(alk), C(=O)-N(alk)2 et C(O)CH3, 35

153

PCT/FR02/03647

WO 03/035644

10

15

20

30

tous les radicaux alkyle ou alk, alkényle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,

tous les radicaux phényle des radicaux ci-dessus étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

14) Produits de formule (I) telle que définie à l'un quelconque des revendications précédentes répondant à la formule (IAb) dans laquelle Ab, A1b, A2b, A3b, A4b et A5b ont les significations indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

et lorsque l'un de Alb, A2b, A3b et A4b représente un radical carboxy amidifié par un radical NA6bA7b alors soit l'un de A6b et A7b représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle et l'autre de A6b et A7b est choisi parmi les valeurs définies pour A6b et A7b, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical cyclique renfermant 5 ou 6 chaînons,

les autres substituants desdits produits de formule

(I) ayant les valeurs indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

15) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 dans laquelle X, W, Y and Z sont tels que

154

WO 03/035644

10

20

25

deux ou trois d'entre eux représentent CH et les autres sont choisis parmi les valeurs de CR2 ou CR3 et, le cas échéant, peuvent former un radical dioxol,

PCT/FR02/03647

R2, R3 et les autres substituants desdits produits de formule (I) ayant les valeurs définies à l'une quelconque des revendications précédentes,

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (I).

16) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (IAb) :

dans laquelle Ab représente un radical pyrazolyle ou indazolyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux alkyle, alcoxy et thiényle,

Alb, A2b, A3b et A4b identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les d'halogène, les radicaux hydroxyle, alkyle et alcoxy, nitro, cyano, phényle et phénoxy, carboxy salifié, estérifié par un radical alkyle ou amidifié un radical NA6bA7b tel que soit A6 Α7 ou différents sont choisis parmi identiques radicaux alkyle, phényle, phénylalkyle, cycloalkylalkyle, cycloalkyle, furylalkyle, soit A6b et A7b forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, morpholino ou

pipérazinyle éventuellement substitué sur le second atome d'azote par un radical alkyle,

étant entendu que deux radicaux consécutifs parmi Alb, A2b, A3b et A4b peuvent former avec le radical benzimidazole auxquels ils sont attachés un radical 4,5-éthylène dioxybenzimidazole ou un radical 4,5-méthylène dioxybenzimidazole éventuellement substitués,

R5a représente un atome d'hydrogène,

5

- les radicaux phényle et phénoxy ci-dessus étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, cyano, alkyle, alcoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, phénylamino, phénylalkylamino, carboxy libre, salifié ou estérifié,
- tous les radicaux alkyle, alcoxy et alkylthio ci-dessus étant linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,

lesdits produits de formule (IAb) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (IAb)).

- 17) Produits de formule (I) telle que définie aux 25 revendications 1 à 16, répondant aux formules suivantes :
 - la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.
- 30 la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 35 benzoimidazole-5-carboxylique

- la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 5 le N-(N'-méthyl-pipérazino) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 10 benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(cyclohexylméthyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 15 le N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - l'ester méthylique de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le 5,6-diméthyl-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
- 20 le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylique
 - le 5-bromo 2-(1H-indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole
 - l'acide 2-(5-éthoxy-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-
- 25 4-carboxylique
 - le 5,6-diméthyl-2-(5-méthyl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 5,6-diméthyl-2-(5-thiophèn-2-yl-2H-pyrazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
- 30 le 2-(4-bromo-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
 - le $2-(5-\text{\'ethyl}-2H-\text{pyrazol}-3-\text{yl})-4,5-\text{\'ethyl\`enedioxy}-1H-$
- 35 benzoimidazole

- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole
- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-benzoimidazole
- 5 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1Hbenzoimidazole
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 10 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-methanesulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide
- 15 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 20 (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
- 25 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide
- 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 30 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 18) Produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 16, répondant aux formules suivantes :

- la benzylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
- la N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique.
- 5 la N-éthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1Hbenzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-isopropylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 10 benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-phénéthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-morpholinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 15 le N-(N'-méthyl-pipérazino)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - la N-pyrrolidinoamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(isobutyl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-
- 20 benzoimidazole-5-carboxylique
 - le N-(cyclohexylméthyl) amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl) -1H-benzoimidazole -5-carboxylique
 - la N-(2-furfuryl)amide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
- 25 la N-benzyl-N-méthylamide de l'acide 2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylique
 - le 5-méthoxy-2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5,6-diméthyl-1H-benzoimidazole
- 30 le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4,5-éthylènedioxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-méthoxy-1H-benzoimidazole
 - le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-4-hydroxy-1H-
- 35 benzoimidazole

- le 2-(5-éthyl-2H-pyrazol-3-yl)-5-bromo-1Hbenzoimidazole
- 19) Produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 16, répondant aux formules suivantes :
- 5 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-aminosulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-bromo-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 10 4-methanesulfonyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-nitro-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-methyl-benzylamide
- 15 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid
- 20 2-methylsulfanyl-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methyl-benzylamide
- 25 2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chloro-benzylamide
 - 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
- 20) Procédé de préparation des produits de formule (I), 30 telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un acide de formule (D):

$$R1'$$
-COOH (D)

dans laquelle R1' a la signification indiquée à la revendication 1 pour R1, dans laquelle les éventuelles

fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

à une réaction d'estérification pour obtenir un ester d'acide de formule (II)

5 R1'-COOalk (II)

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus et alk représente un radical alkyle,

à une réaction de réduction pour donner l'alcool de formule (III) :

10 R1'-CH2OH (III)

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus, que l'on oxyde en aldéhyde de formule (IV) :

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus,
15 produits de formule (D) ou produits de formule (IV) tels
que définis ci-dessus que l'on fait réagir avec une
diamine de formule (V):

$$Y' \xrightarrow{Z'} NH_2$$

$$X' \xrightarrow{NH_2} NH_2$$

$$(V)$$

dans laquelle W', X', Y' et Z' ont les significations indiquées à la revendication l'respectivement pour W, X, Y et Z, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

pour obtenir un produit de formule (I') :

$$\begin{array}{cccc}
Y' & Z' & N \\
| I & N \\
X' & N \\
A_5'
\end{array}$$
(I')

dans laquelle A5' a la signification indiquée à la 25 revendication 1 pour A5 dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des

groupements protecteurs, et R1', W', X', Y' et Z' ont les significations indiquées ci-dessus,

produits de formules (I') qui peuvent être des produits de formule (I) et que, pour obtenir des ou d'autres pro-

- duits de formule (I), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, à l'une ou plusieurs des réactions de transformations suivantes, dans un ordre quelconque:
 - a) une réaction d'estérification de fonction acide,

10

- b) une réaction de saponification de fonction ester en fonction acide,
- c) une réaction d'oxydation de groupement alkylthio en sulfoxyde ou sulfone correspondant,
- d) une réaction de transformation de fonction cétone en fonction oxime,
- e) une réaction de réduction de la fonction carboxy libre ou estérifié en fonction alcool,
 - f) une réaction de transformation de fonction alcoxy en fonction hydroxyle, ou encore de fonction hydroxyle en fonction alcoxy,
- 20 g) une réaction d'oxydation de fonction alcool en fonction aldéhyde, acide ou cétone,
 - h) une réaction de transformation de radical nitrile en tétrazolyle,
- i) une réaction d'élimination des groupements protecteurs
 25 que peuvent porter les fonctions réactives protégées,
 - j) une réaction de salification par un acide minéral ou organique ou par une base pour obtenir le sel correspondant,
- k) une réaction de dédoublement des formes racémiques en
 30 produits dédoublés,
 - lesdits produits de formule (I) ainsi obtenus étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.
- 21) Procédé de préparation des produits de formule (I) 35 telle que définie à la revendication 1 répondant à la

162

formule (IA) caractérisé en ce que l'on soumet un acide de formule (D) :

$$A'$$
-COOH (D)

dans laquelle A' a la signification indiquée à la revendication 1 pour A, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

à une réaction d'estérification pour obtenir un ester d'acide de formule (II)

10
$$A'$$
-COOalk (II)

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus et alk représente un radical alkyle,

à une réaction de réduction pour donner l'alcool de formule (III) :

$$A'$$
-CH2OH (III)

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus, que l'on oxyde en aldéhyde de formule (IV) :

dans laquelle A' a la signification indiquée ci-dessus,

20 produits de formule (D) ou produits de formule (IV) tels que définis ci-dessus que l'on fait réagir avec une diamine de formule (V):

$$\begin{array}{c} A_{2}' \\ A_{3}' \\ \end{array} \begin{array}{c} A_{1}' \\ NH_{2} \\ \end{array} \hspace{0.5cm} (V)$$

dans laquelle A1', A2', A3' et A4' ont les significations indiquées à la revendication 1 respectivement pour A1, A2, A3 et A4, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

10

15

20

25

163

PCT/FR02/03647

pour obtenir un produit de formule (IA') : dans laquelle A5' a la signification indiquée à la

$$A_{2}'$$

$$A_{3}'$$

$$A_{4}'$$

$$A_{5}'$$

$$A_{5}'$$

$$(IA')$$

revendication 1 pour A5 dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs, et A1', A2', A3' et A4' ont les significations indiquées ci-dessus,

produits de formules (IA') qui peuvent être des produits de formule (IA) et que, pour obtenir des ou d'autres produits de formule (IA), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, dans un ordre quelconque à l'une ou plusieurs des réactions de transformations choisis parmi les réactions a) à k) définies à la revendication 8, lesdits produits de formule (IA) ainsi obtenus étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.

22) A titre de médicaments, les produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 16 ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques pharmaceutiquement acceptables desdits produits de formule (I).

23) A titre de médicaments, les produits de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 17 à 19, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques pharmaceutiquement acceptables desdits produits de formule (I).

24) Compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif l'un au moins des produits de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 ou un sel pharmaceutiquement acceptable de ce produit ou un prodrug de ce produit et un support pharmaceutiquement acceptable.

5

10

15

- 25) Utilisation des produits de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 ou de sels pharmaceutiquement acceptables de ces produits pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition de l'activité d'une protéine kinase.
- 26) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie caractérisée par le dérèglement de l'activité d'une protéine kinase.
 - 27) Utilisation selon la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est une protéine tyrosine kinase.
- 28) Utilisation telle que définie à la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est choisie dans le groupe suivant : FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, FGFR5, flt-1, IGF-1R, KDR, PDGFR, tie2 et VEGFR.
 - 29) Utilisation telle que définie à la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est KDR.
- 25 30) Utilisation telle que définie à la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est tie2.
 - 31) Utilisation telle que définie à la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est dans une culture cellulaire.
- 30 32) Utilisation telle que définie à la revendication 25 dans laquelle la protéine kinase est dans un mammifère.

165

PCT/FR02/03647

WO 03/035644

25

33) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie choisie dans suivant : troubles de la prolifération de vaisseaux 5 troubles fibrotiques, troubles de sanguins, cellules 'mesangial', prolifération de désordres métaboliques, allergies, asthmes, thromboses, maladies du nerveux, rétinopathie, psoriasis, diabète, dégénérescence musculaire 10 rhumatoïde, cancers.

- 34) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'une maladie choisie dans le groupe 15 suivant : troubles de la prolifération de vaisseaux fibrotiques, troubles sanguins, troubles `mesangial', prolifération de cellules rétinopathie, psoriasis, arthrite rhumatoïde, diabète, dégénérescence musculaire et cancers. 20
 - 35) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné à la prévention ou au traitement de maladies liées à une angiogénèse non contrôlée.
 - 36) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de maladies en oncologie.
- 30 37) Utilisation d'un produit de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 19 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de cancers.

166

- 38) Utilisation selon la revendication 36 destinée au traitement de tumeurs solides.
- 39) Utilisation selon la revendication 37 ou 38 destinée au traitement de cancers résistant à des agents cytotoxiques.
 - 40) Utilisation selon la revendication 37 ou 38 destinée au traitement de cancers du sein, de l'estomac, des ovaires, du colon, du poumon, du cerveau, du larynx, du système lymphatique, du tractus génito-urinaire incluant vessie et prostate, de cancers des os et du pancréas

10

- 41) Utilisation selon la revendication 37 ou 38 destinée au traitement de cancers du sein, du colon ou du poumon.
- 42) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 19, pour la préparation de 15 médicaments destinés à la chimiothérapie de cancers.
 - 43) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 19, pour la préparation de médicaments destinés à la chimiothérapie de cancers seul ou en en association.
- 20 44) Produits de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 19 comme inhibiteurs de kinases.
- 45) Produits de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 19 comme inhibiteurs de 25 KDR.
 - 46) Produits de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 19 comme inhibiteurs de tie2.

FIGURE 1

Nomenclature	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2,4- dichloro-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (3-ethoxy-propyl)-amide			
retention	2,77	2,8			
MS Characteristic Method	446,49 447, [M+H] ⁺				
မ် မ	447	364			
MW	446,49	363,42 364 , [M+H] ⁺			
Molecular Formula	C22H18N6O3S	C20H21N5O2			
RNH2 ou RB(OH)2	DH O NY	N ^T H			
CHEMISTRY		Z ZI			
Exemple N°	28	29			

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-bromo- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-methanesulfonylbenzylamide			
3,35	2,81			
446,31 447 , [M+H] ⁺	446 , [M+H] ⁺			
44	446			
446,31	445,50			
C22H16BrN5O	C23H19N5O3S			
N.Y.	DH CONTRACTOR OF THE PARTY OF T			
30	93			

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (naphthalen-1-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4- trifluoromethyl- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (thiophen-2-ylmethyl)- amide		
3,38	3,41	3,01		
418, [M+H] ⁺	436, [M+H]⁺	374 , [M+H] ⁺		
418	436	374 ,		
417,47	435,41	373,44		
C26H19N5O	C23H16F3N5O	C20H15N5OS		
H. N. H.	HAN	H _N N ₂ H		
Z ZI	Z ZI			
32	33	8		

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 4-dimethylamino-benzylamide	4-({[2-(1H-Indazol-3-yl)}1H-benzoimidazole-5-carbonyl]-amino}-methyl)-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester			
2,49	3,31			
410,48 411, [M+H] ⁺	475, [M+H] ⁺			
410,48 4	474,56 4			
C24H22N6O	C26H30N6O3			
DH PV				
35	98			

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-nitro- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (pyridin- 3-ylmethyl)-amide				
3,14	2,39				
412,41 413, [M+H] ⁺	368,40 369, [M+H] ⁺				
12,41 41	38,40				
C22H16N6O3	C21H16N6O				
DH NAH	Ŧ.				
	Z ZI				
37	88				

+ 9	+ 0				
2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3-bromo- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-methoxy-benzylamide				
3,36	£,				
446,31 447 , [M+H] ⁺	397,44 398 , [M+H]*				
447	398				
446,31	397,44				
C22H16BrN5O	C23H19N5O2				
	N.T.				
¥	\frac{\frac{1}{2}}{2}				
98	40				

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (benzo[1,3]dioxol-5- ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide				
3,07	3,42				
411,42 412, [M+H]*	424 , [M+H] ⁺				
411,42	423,50 4,				
C23H17N5O3	C24H17N5OS				
T-N	HAN				
Z ZI	Z ZI				
4	42				

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 2-trifluoromethoxy-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2- methyl-benzylamide		
2,59	3,44	3,21		
386, [M+H] ⁺	451,41 452, [M+H] ⁺	381,44 382 , [M+H] ⁺		
	11 45%	4 382		
385,43	451,	381,4		
C21H19N7O	C23H16F3N5O2	C23H19N5O		
Z-Z	£	N. H.		
Z ZI	Z NH	Z ZI		
43	44	45		

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (3-methyl-thiophen-2-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2- trifluoromethyl- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4- phenoxy-benzylamide			
3,16	3,38	3,56			
388, [M+H]⁺	436, [M+H]⁺	460 , [M+H] ⁺			
388	436	460			
387,46	435,41	459,51			
C21H17N5OS	C23H16F3N5O	C28H21N5O2			
Ŧ,	¥	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\			
	Z ZI				
46	47	84			

PCT/FR02/03647

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-trifluoromethoxy-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (3- isopropoxy-propyl)- amide				
3,46	2,94				
451,41 452, [M+H] ⁺	377,45 378, [M+H]*				
452	378				
451,41	377,45				
C23H16F3N5O2	C21H23N5O2				
N. N.	Z-N-Z				
TZ-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z-/Z	Z ZI				
49	20				

51	HAN NO MAN AND AND AND AND AND AND AND AND AND A	NH ₂	C20H17N7O	371,40	372,	[M+H] ⁺	2,56	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (1- methyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-amide
52		H ₂ N	C25H23N5O	409,49	410,	[M+H] [†]	3,51	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4- isopropyl-benzylamide

2-(1H-indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,5-dimethyl-furan-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-2-ylmethyl)-amide
3,19	3,38
385,43 386, [M+H] ⁺	423,50 424 , [M+H] ⁺
386	424
385,43	423,50
C22H19N5O2	C24H17N5OS
1 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	₹.
TZ TZ	IZ S
53	45

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid [3-(3-acetylamino-phenoxy)-propyl]-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-chloro-pyridin-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid ([2,2']bithiophenyl-5- ylmethyl)-amide
2,92	2,92	3,47
469 , [M+H] ⁺	402,84 403 , [M+H] ⁺	456 , [M+H] ⁺
468,52	402,84	455,56
C26H24N6O3	C21H15CIN6O	C24H17N5OS2
H.M.	Q NH2	Z-N-Z-S
IZ O TZ	IZ Z D	I N I N S S
55	56	22

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-cyano- benzylamide
3,07 d	3,03
409,45 410 , [M+H]*	392,42 393 , [M+H]⁺
410	393
409,45	392,42
C24H19N5O2	C23H16N6O
N ² H	Z P
Į. Z. J. J. Z. J. Z.	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
28	29

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (5-chloro-benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3- trifluoromethyl- benzylamide
3,55	3,41
458, [M+H] [†]	435,41 436, [M+H] ⁺
457,94	435,41
C24H16CIN5OS	C23H16F3N5O
D C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	H.V.
TZ Z	IZ I
09	6

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2- methylsulfanyl- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-amide
3,26	3,38
413,50 414, [M+H] ⁺	424 , [M+H]⁺
413,50	423,50
C23H19N5OS	C24H17N5OS
S — F	S S
TZ Z	TZ Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
8	8

64	NH N	NH2	C21H21N5O2	375,43	376	, [M+H] ⁺	2,65	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (tetrahydro-pyran-4- ylmethyl)-amide
65	No. of the second secon	0 NH ₂	C24H19N5O3	425,45	426	, [M+H] [†]	3,28	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (2,3- dihydro- benzo[1,4]dioxin-2- ylmethyl)-amide

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (furan-3- ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2-nitro- benzylamide
2,92	3,14
357,37 358, [M+H] ⁺	412,41 413 , [M+H] ⁺
358	413
357,37	412,41
C20H15N5O2	C22H16N6O3
₹ T	TY DE
IZ.	TY NO
99	29

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (thiophen-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3,5-dimethyl-benzylamide
3,03	3,37
373,44 374 , [M+H] ⁺	396, [M+H] ⁺
373,44 3	395,47
C20H15N5OS	C24H21N5O
F. S.	H. H.
TZ Z	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
89	69

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (1-methyl-1H-benzoimidazol-2-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3- methyl-benzylamide
2,61	3,24
421,46 422, [M+H] ⁺	381,44 382, [M+H] ⁺
421,46	381,44
C24H19N7O	C23H19N5O
Ŧ Z	HAN
TZ Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	IZ IZ
20	72

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid 3-chlorobenzylamide	447 , [M+H]* 3,07 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 4-sulfamoyl-benzylamide	364 , [M+H]* 3,45 2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-
401,86	446,49 44	363,42
C22H16CIN5O 4	C22H18N6O3S 4	C20H21N5O2
ZZ,	H2 N42	H ₂ N O N ₂ H
Z Z Z	NH N	ZI Z
72	73	42

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 4-bromobenzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid (naphthalen-1-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid (thiophen-2-ylmethyl)-amide
4,38	4,4	3' 0 33
447 , [M+H] ⁺	417,47 418 , [M+H] ⁺	374 , [M+H]*
446,31	417,47	373,44
C22H16BrN5O	C26H19N5O	C20H15N5OS
HAN	HAN	S NZH
THE PART OF THE PA		T Z Z
75	76	22

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 4-dimethylamino-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid 4-nitro- benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid (pyridin- 3-ylmethyl)-amide
2,93	3,87	2,4
[M+H] [*]	413, [M+H] ⁺	369, [M+H] ⁺
411,	413,	369
410,48 411, [M+H] ⁺	412,41	368,40
C24H22N6O	C22H16N6O3	C21H16N6O
Ha Ha H ₂ N	HQ O	£ £
Z Z Z	O THE STATE OF THE	Z Z Z
82	79	80

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 3-bromobenzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid 3- methoxy-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid (benzo[b]thiophen-3- vlmethyl)-amide
4,18	3,95	4,68
447, [M+H] ⁺	398, [M+H]⁺	423,50 424 , [M+H] ⁺
	44 39	50 42
446,31	397,44	423;
C22H16BrN5O	C23H19N5O2	C24H17N5OS
# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	H _N	H.N.
Tay In the second secon	The state of the s	S Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
84	82	83

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 4-phenoxy-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 3-trifluoromethoxy-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid (6- chloro-pyridin-3- ylmethyl)-amide
4,55	4,43	<u>ර</u> ේ
460 , [M+H] [±]	452, [M+H]⁺	402,84 403 , [M+H] ⁺
459,51	451,41	402,84
C28H21N5O2	C23H16F3N5O2	C21H15CIN6O
	H ₂ N ₂	Q V
T T T T T T T T T T T T T T T T T T T		N TO
28	85	98

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid (2,3-dihydro-benzofuran-5-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 3-trifluoromethyl-benzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-methylsulfanyl-benzylamide
9°,6	4,3	3,98
410, [M+H] ⁺	436 , [M+H]⁺	414, [M+H] ⁺
409,45 41	435,41 43	413,50 41
409		413
C24H19N5O2	C23H16F3N5O	C23H19N5OS
H-ZN	HAN	S Z
THE PART OF THE PA	TA T	S Z Z
87	88	88

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid (furan-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid 2-nitrobenzylamide	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid 3,5- dimethyl-benzylamide
3,68	3,95	4,45
358 , [M+H] ⁺	413, [M+H] ⁺	396. [M+H] ⁺
358	413	396,
357,37	412,41	395,47
C20H15N5O2	C22H16N6O3	C24H21N5O
₹ Į	TY DH	N. H
		T T T T T T T T T T T T T T T T T T T
06	94	92

93	NH N	H ₂ N C	C22H16CIN5O	401,86	402	, [M+H] ⁺	5,03	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid 3-chloro- benzylamide
94	F =	H ₂ N—	C21H15N5O	353,38	354	, [M+H] ⁺	4,27	2-(1H-Indazoi-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid phenylamide
95		HyN	C22H17 N 5O	367,41	368	, [M+H] ⁺	3,94	2-(1H-Indazol-3-yl)-3H- benzoimidazole-4- carboxylic acid benzylamide

2-(1H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazole-4-carboxylic acid	3-(6-Phenyl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-[6-(2,4-Dichloro- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole
4,01	3,14	3,63
382 , [M+H] [†]	[M+H]+	+[H+H]
382	311	379
381,44	310,36	379,25 379
C23H19N5O	C20H14N4	C20H12Cl2N4
HAN	P P	£ 0
	Z Z Z Z Z	ZIZIZ
်	26	86

3-(6-Naphthalen-1-yl- 1H-benzoimidazol-2-yl)- 2H-indazole	3-[6-(4-Fluoro-phenyl)- 1H-benzoimidazoj-2-yl]- 2H-indazole	3-[6-(4-Chloro-phenyl)- 1H-benzoimidazol-2-yl]- 2H-indazole
3,51	3,24	3,44
-tim+Hj+	+[M+H]+	+[M+H]+
361	329	345
360,42	328,35	344,805 345
C24H16N4	C20H13FN4	C20H13CIN4
B B B	\$ 	₽´ ~~~~
ZIZI	ZIZI	ZI
66 6	100	101

3-[6-(4-Methoxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(3-Chloro-4-fluoro- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(3,5-Dichloro- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole
3,14	3,51	3,81
-[M+H]+	[M+H]+	8-38 [M+H]+
341	362	ν. φ
340,386 341	362,795 362	379,25
C21H16N4O	C20H12CIFN4	C20H12Cl2N4
₹ 2	P P	5
ZIZI	ZIZIZ	ZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZ
102	103	40

3-(6-Thianthren-1-yl- 1H-benzoimidazol-2-yl)- 2H-indazole	3-(6-Biphenyl-4-yl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole
3,91	3,78 b
[M+H]+	[M+H]+
6448	387
448,57 449	386,458 387
C26H16N4S2	C26H18N4
E S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	P P
ZIZI	ZI
105	106

3-(6-p-Tolyl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-(6-m-Tolyl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-(6-o-Tolyl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole
3,38	3,41	3,41
<u>M</u>	-t[M+H]	[M+H]+
324	325	325
324,387 324	324,387 325	324,387 325
C21H16N4	C21H16N4	C21H16N4
\$ \$	Q P	P P
Z	ZIZI	ZI
107	108	109

3-(6-Thiophen-3-yl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-[6-(3-Trifluoromethyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(4-Trifluoromethyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole
3,13	3,65	3,68
-[M+H]+	-[M+H]+	+[M+H]
317	379	379
316,386 317	378,357	378,357
C18H12N4S	C21H13F3N4	C21H13F3N4
e e	₽-@ 	5-m/
ZIZI	ZI	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
110	111	112

3-[6-(3-Chloro-phenyl)- 1H-benzoimidazol-2-yl]- 2H-indazole	3-[6-(3-Methoxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(3,5-Dimethyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole
3,55	3,41	3,39
+[H+M]	[M +H]+	[M+H]+
345	341	339
344,805 345	340,386 341	338,414 339
C20H13CIN4	C21H16N4O	C22H18N4
₹-∞	₹ 	P P
ZIZI	ZIZI	ZI
113	11	115

<u> </u>		<u>.</u>
3-[6-(3,4-Dimethyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-(6-Benzo[1,3]dioxol- 5-yl-1H-benzoimidazol- 2-yl)-2H-indazole	3-[6-(4-tert-Butyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole
3,55	3,18	3,95
+[H+H]+	Σ	+H]+ W+H]+
339	354	367
338,414 339	354,369 354	366,468 367
C22H18N4	C21H14N4O2	C24H22N4
₹ ₹	\$ - a	5-m
ZIZI	ZI	ZI
116	117	118

3-(6-Hex-1-enyl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-[6-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-1H-benzoimidazol-2-yl]-2H-indazole	3-[2-(2H-Indazol-3-yl)- 3H-benzoimidazol-5-yl]- phenol
3,72	3,00	2,92
[M+H]+	+[M+H]+	+[M+H]+
316,408 317	370,412 371	59 327
316,40	370,4′	326,359
C20H20N4	C22H18N4O2	C20H14N4O
₽-₩	5-6	₹ ₹ ₽
ZI	ZIZI	ZIZI
118	120	121

4-[2-(2H-indazol-3-yl)- 3H-benzoimidazol-5-yl]- phenol	3-[6-(3,4-Dichloro- phenyl)-1 H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(4- Trifluoromethoxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole		
2,84	3,82	3,72		
[M+H]+	-+[H+μ]	[M+H]+		
327	378	395		
326,359	379,25	394,356 395		
C20H14N4O	C20H12CI2N4	C21H13F3N4O		
5- ∞ 2	8-m'	4 - m/		
Z ZI ZI Q	ZI	ZI		
122	123	124		

1-{4-[2-(2H-Indazol-3- yl)-3H-benzoimidazol-5- yl]-phenyl}-ethanone	3-(6-Benzo[b]thiophen- 2-yl-1H-benzoimidazol- 2-yl)-2H-indazole		
3,08	3,82		
352,397 353 [M+H]+	+[M+H]+		
353	367		
352,397	366,446 367		
C22H16N4O	C22H14N4S		
5-4	5 B		
ZI	Z		
125	126		

3-[6-(3,4,5-Trimethoxy-phenyl)-1 H-benzoimidazol-2-yl]-2H-indazole	1-{5-[2-(2H-Indazol-3- yl)-3H-benzoimidazol-5- yl]-thiophen-2-yl}- ethanone		
3,02	9,09		
+[H+M]	-tH+ 		
401	359		
400,438 401	358,423 359		
C23H20N4O3	C20H14N4OS		
₹ ₹ ——————————————————————————————————	F S S		
ZIZI	ZI		
127	128		

1-{3-[2-(2H-Indazol-3- yl)-3H-benzoimidazol-5- yl]-phenyl}-ethanone	3-[6-(4-Benzyloxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole		
3,05	3,75 6		
+[H+W]	416,484 417 [M+H]+		
353	417		
352,397 353	416,484		
C22H16N4O	C27H20N4O		
8 — ∞	₹ ₹ —————————————————————————————————		
ZIZI	ZIZI		
129	130		

3-[6-(2-Fluoro-biphenyl- 4-yl)-1H-benzoimidazol- 2-yl]-2H-indazole	3-(6-Benzo[b]thiophen- 3-yl-1H-benzoimidazol- 2-yl)-2H-indazole		
3-[k	3,55		
[M+H]+	[M+H]+		
404,448 405	366,446 367		
C26H17FN4 404	C22H14N4S 366,		
₹	P S		
ZI	ZTZTZT		
133	132		

{3-[2-(2H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazol-5-yl]-phenyl}-methanol	3-[6-(4-Ethylsulfanyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(2,4-Difluoro- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole		
2,79	3,62	3,29		
+H]+	+[M+H]+	+H]+		
148	371	347		
340,386 341	370,478 371	346,34		
C21H16N4O	C22H18N4S	C20H12F2N4		
₹————————————————————————————————————	\$-m\ 	8-₩		
ZIZI	ZI	ZI		
133	134	135		

44/58

3-[6-(3- Trifluoromethoxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(4-Fluoro-2-methyl-phenyl)-1H-benzoimidazol-2-yl]-2H-indazole	3-{6-[2-(4-Fluoro- phenyl)-vinyl]-1H- benzoimidazol-2-yl}-2H- indazole
3,66	3,36	3,49
[M+H]+	+[H+M]	+[H+M]
395	7 343	8 355
394,356 395	342,377 343	354,388 355
C21H13F3N4O	C21H15FN4	C22H15FN4
8-m 5	5-a	5-m/
Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	ZIZI	ZI
136	137	138

3-{6-[2-(4-Chloro- phenyl)-vinyl]-1H- benzoimidazol-2-yl}-2H- indazole	3-{4-[2-(2H-Indazol-3- yl)-3H-benzoimidazol-5- yl]-phenyl}-propionic acid		
3,76	3,03		
[M+H]+	[M+H]		
371	383		
370,843 371	382,423 383		
C22H15CIN4	C23H18N4O2		
₹ 5_ @	₹ ₹ ₽		
ZIZI	ZIZI		
139	140		

[4-[2-(2H-Indazol-3-yl)-3H-benzoimidazol-5-yl]-phenyl}-methanol	3-(6-Furan-2-yl-1H- benzoimidazol-2-yl)-2H- indazole	3-[6-(3-Benzyloxy- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole		
2,72	3,02	3,93		
+[M+H]+	[M+H]+	[M+H]+		
7.5	301	417		
340,386 341	300,321 301	416,484 417		
C21H16N4O	C18H12N4O	C27H20N4O		
₹ 8-æ' 9	£	₽—₩ ₽		
ZIZI	ZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZZ	Z		
14	142	143		

3-[6-(4-Isopropyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	3-[6-(4- Methanesulfonyl- phenyl)-1H- benzoimidazol-2-yl]-2H- indazole	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (tetrahydro-pyran-4-ylmethyl)-amide
3,88	3,03	2,31
3 [M+H]+	+[H+M]	5. [M]
352,441	388,449 389	415,409 415 ,[M]
C23H20N4	C21H16N4O2S	C22H17N5O4
₹ ₹ ——————————————————————————————————	₹ 5-m/	HAN O NAH
ZI	ZIZI	
4	145	146

147	NH ₂	C24H20N6O2	424,464	424	,[M],	2,58	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4- acetylamino- benzylamide
148	H ₂ N—	C16H13N5O	291,314	291	,[M]	2,22	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid methylamide
149	NH ₂	C18H17N5O	319,368	319	,[M],	2,63	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid isopropylamide
150	HN O	C19H17N5O2	347,378	347	,[M]	2,23	[2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazol-5-yl]- morpholin-4-yl- methanone

[2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-(4-methyl-piperazin-1-yl)-methyl-piperazin-1-yl)-	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid benzyl- methyl-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3-nitro- benzylamide
1,94	3,45	3,32
360,421 361 , [M+H] ⁺	381,439 381,[M]	412,409 412,[M]
360,42	381,4%	412,4(
C20H20N6O	C23H19N5O	C22H16N6O3
T T	IZ	DH NZH
Z ZI -Z Z -		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
151	152	153

154		HyN	C22H16FN5O	385,402	385	,[M]	2,96	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2-fluoro- benzylamide
155	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ₂ N F	C22H15F2N5O	403,392	403	,[M]	3,26	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2,4- difluoro-benzylamide
156	F O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HUN	C22H15F2N5O	403,392	403	,[M]	2,93	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2,6- difluoro-benzylamide
157	B T N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ₂ N HO	C22H15BrFN5O	464,303	464	,[M]	3,34	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-bromo- 2-fluoro-benzylamide

158		HO H ₂ N F	C22H15CIFN5O	419,847	419	,[M]	3,21	2-(1H-Indazoi-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-chloro- 2-fluoro-benzylamide
159	F O N NH	B NH ₂	C22H15BrFN5O	464,303	464	,[M]	3,31	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-bromo- 2-fluoro-benzylamide
160	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ₂ N F	C22H15F2N5O	403,392	403	,[M]	3,64	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3,4- difluoro-benzylamide
161	F H NH	F NH2	C22H14F3N5O	421,382	421	,[M]	3,35	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 3,4,5- trifluoro-benzylamide

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (4'-chloro-biphenyl-4-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (3',5'-dichloro-biphenyl-4-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (4'- fluoro-biphenyl-4- ylmethyl)-amide
3,89	4,36	3,6
[M]	512 ,[M]	461 ,[M]
477	212	461
477,955 477,[M]	512,4	461,5
C28H20CIN5O	C28H19CI2N5O	C28H20FN5O
HQ HQ	£	H. M. H.
	IZ Z	
162	163	164

165	F O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	F HO NH ₂	C22H16FN5O	385,402	385	,[M]	2,94	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2-fluoro- benzylamide
166	F H NH	F NH ₂	C23H17F2N5O	417,419	417	,[M]	3,14	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2,6- difluoro-3-methyl- benzylamide
167		H ₂ N	C22H15Cl2N5O	436,302	436	,[M]	3,48	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 2,4- dichloro-benzylamide
168		H ₂ NO	C22H16CIN5O	401,857	401	,[M]	3,73	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-chloro- benzylamide

169		H ₂ NO	C23H18CIN5O	415,884	415	,[M]	3,52	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-chloro- 2-methyl-benzylamide
170	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ₂ N F	C22H16FN5O	385,402	385	,[M]	3,09	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid 4-fluoro- benzylamide
171		NH ₂ HC	C28H20CIN5O	477,955	477	,[M]	3,9	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (2'- chloro-biphenyl-4- ylmethyl)-amide

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-trifluoromethyl-pyridin-3-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (5-pyridin-2-yl-thiophen-2-ylmethyl)-amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (3-imidazol-1-yl-propyl)-amide
2,93	2,67	2,11
436 ,[M]	450 ,[M]	385 ,[M]
436,397	450,524 450 ,[M]	385,431 385,[M]
C22H15F3N6O	C25H18N6OS	C21H19N7O
¥.	H _N N S N ₄ H	H ₂ N N ₂ H
Z ZI	Z ZI	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
172	173	174

4-[2-(1H-Indazol-3-yl)- 1H-benzoimidazole-5- carbonyl]-piperazine-1- carboxylic acid tert- butyl ester	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2,6-difluoro-4-chlorobenzyl)amide
3,11	
, [M+H]	, [M+H] ⁺
447	438
446,511 447 , [M+H] ⁺	437,837
C24H26N6O3	C22H14CIF2N5O 437,837 438, [M+H] ⁺
0 - Z	± ₹
Z ZI	
175	176
7.7	177

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (2,4- dichloro-6-fluoro- benzyl)amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H- benzoimidazole-5- carboxylic acid (3-fluoro- 4-chloro-benzyl)amide
,292 437 , [M+H] ⁺	419,847 420, [M+H] ⁺
C22H14Cl2FN5O 454,292 437 , [M+H] ⁺	CZZH15CIFN5O 419
D T	₩ ₩
177	178

2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (2-fluoro-4-chloro-6-methyl-benzyl)amide	2-(1H-Indazol-3-yl)-1H-benzoimidazole-5-carboxylic acid (6-methoxy-pyridin-3-ylmethyl)-amide
433,874 434 , [M+H] ⁺	398,426 399, [M+H] ⁺
C23H17CIFN5O	C22H18N6O2
D D	>-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
179	180

Inter nal Application No PCT/FR 02/03647

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D405/14 C07D401/14 CO7D409/14 CO7D491/04 CO7D403/04 //(C07D491/04,319:00, A61K31/4184 A61P35/00 C07D403/14 235:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D A61K A61P IPC 7

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO 01 53268 A (AGOURON PHARMAC INC.) 26 July 2001 (2001-07-26 the whole document	EUTICALS,	1~46
X	WO 01 02369 A (AGOURON PHARMAC INC) 11 January 2001 (2001-01- the whole document	EUTICALS, 11)	1-46
X	WO 01 00610 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 4 January 2001 (2001-01-the whole document		1-46
X	EP 1 006 114 A (GRELAN PHARMAC LTD.) 7 June 2000 (2000-06-07) the whole document	EUTICAL CO.,	1-46
		-/	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consider filing "L" docum which citatic "O" docum other "P" docum	ategories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ment which may throw doubts on priority claim(s) or n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	 "T" later document published after the interpretation or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent 	the application but early underlying the claimed invention to considered to cument is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docuusto a person skilled
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	13 February 2003	28/02/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	

Interd__nal Application No PCT/FR 02/03647

relevant passages Relevant to claim No. 1-21
1-21
rticulier
1~21
1~21
1-21 1999-04-05),
v-triazolium vatives.
von 1-21 pages
on of the 1-21 midazoles of l-1-yl) TRY, 41-1643,

Intel___nal Application No PCT/FR 02/03647

TAGAKI K ET AL: "Synthesis of pyrimidino'4,5-b!'1,5!benzodiazepin-2-ones and pyrimidino'1,6-a!benzimidazol-1-ones from 4-ethoxycarbonylamino-1H-1,5-benzodiazpine-3-carbonitrile via	1-21
<pre>pyrimidino'4,5-b!'1,5!benzodiazepin-2-ones and pyrimidino'1,6-a!benzimidazol-1-ones from 4-ethoxycarbonylamino-1H-</pre>	1-21
4-(2-aminoanilino)pyrimidin-2(1H)-one-5- carbonitriles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 23, no. 5, 1986, pages 1443-1449, XP002204299 the whole document	
SENGA K ET AL: "Synthesis of pyrazolo'1',5':1,2!-1,3,5-triazino'5,6-a! benzimidazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 12, no. 5, October 1975 (1975-10), pages 899-901, XP002204300 the whole document	1-21
FINAR I L ET AL: "The preparation and some reactions of 4-formyl-1-phenyl-pyrazoles" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, 1961, pages 2733-2738, XP002204301 the whole document	1-21
DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1995:505008 XP002204302 RN 109073-55-4 & J. INDIAN CHEM. SOC., vol. 70, no. 11-12, 1993, pages 1035-1042,	1-21
DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1975:97992 XP002204303 RN 55548-52-3 & KHIM. GETEROTSIKL. SOEDIN., no. 12, 1974, pages 1690-1694,	1-21
DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1994:605262 XP002204304 RN 157946-31-1, 157946-32-2, 157946-33-3, 157946-34-4, 157046-35-5 & J. CHEM. RES., SYNOP., no. 7, 1994, pages 286-287,	1-21
	XP002204299 the whole document SENGA K ET AL: "Synthesis of pyrazolo'1',5':1,2!-1,3,5-triazino'5,6-a! benzimidazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 12, no. 5, October 1975 (1975-10), pages 899-901, XP002204300 the whole document FINAR I L ET AL: "The preparation and some reactions of 4-formyl-1-phenyl-pyrazoles" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, 1961, pages 2733-2738, XP002204301 the whole document DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1995:505008 XP002204302 RN 109073-55-4 & J. INDIAN CHEM. SOC., vol. 70, no. 11-12, 1993, pages 1035-1042, DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1975:97992 XP002204303 RN 55548-52-3 & KHIM. GETEROTSIKL. SOEDIN., no. 12, 1974, pages 1690-1694, DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1994:605262 XP002204304 RN 157946-31-1, 157946-32-2, 157946-33-3, 157946-34-4, 157046-35-5 & J. CHEM. RES., SYNOP., no. 7, 1994, pages 286-287,

International application No.
PCT/FR 02/03647

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
2. X	Claims Nos.: 1-9, 14, 15, 20-22, 24-46 (all partially) because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
	See additional sheet FURTHER INFORMATION PCT/ISA/210					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
:						
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.					

International application No.

PCT/FR 02/03647

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/210

Continuation of Box I.2

Claims: 1-9, 14, 15, 20-22, 24-46 (all partially)

The current Claims 1-9, 14, 15 and, implicitly, 20-22 and 24-26 relate to a very large number of compounds and to the use thereof. Only a very small portion of the claimed compounds are supported under the terms of PCT Article 6 and/or are disclosed under the terms of PCT Article 5.

Moreover, the search initially yielded a very large number of documents that are relevant to the question of novelty. This number is so large that it becomes impossible to determine which parts of the claims can be considered to define the subject matter for which protection might justifiably be sought (PCT Article 6).

In the present case, the claims lack novelty and/or the proper support, and the description of the application lacks the requisite disclosure to such an extent that it appears impossible to carry out a reasonable search covering the entire range claimed.

Therefore, a complete search could only be carried out for the compounds of Claims 10-13 and 16-19, and the use thereof.

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority, the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subjects that have not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report or in the course of the procedure under PCT Chapter II.

Intel nal Application No
PCT/FR 02/03647

	TO COMPANY OF THE PARTY OF THE	PCT/FR 02/03647
Category °	citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CROSSFIRE BEILSTEIN 'Online! Beilstein Institut zur Förderung der Chemischen Wissenschaften, Frankfurt am Main, DE; XP002204305 Beilstein Registry Number 1115622 & KHIM. FARM. ZH., vol. 7, no. 6, 1973, page 18	1-21
X	ESSASSI E M ET AL: "Synthèse et hétérocyclisation des (pyrazoly1-3(5))-2-benzimidazoles en catalyse de transfert de phase" BULLETIN DES SOCIÉTÉS CHIMIQUES BELGES, vol. 96, no. 1, 1987, pages 63-67, XP008005414 the whole document	1-21
E	WO 03 004488 A (CHIRON CORPORATION) 16 January 2003 (2003-01-16) the whole document	1-46

Information on patent family members

Intel_lonal Application No PCT/FR 02/03647

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0153268	Α	26-07-2001	AU BR CN	2953901 A 0107783 A 1394205 T	31-07-2001 19-11-2002 29-01-2003
			ĒΡ	1250326 A2	23-10-2002
			NO	20022117 A	16-09-2002
			WO	0153268 A2	26-07-2001
			US 	2002161022 A1	31-10-2002
WO 0102369	Α	11-01-2001	AU	5785200 A	22-01-2001
			BG BR	106380 A 0012352 A	30-09-2002 14-05-2002
			CN	1374950 T	16-10-2002
			EP	1218348 A2	03-07-2002
			ΗU	0202490 A2	28-11-2002
			NO	20015797 A	01-03-2002
			SK	19252001 A3	06-11-2002
			WO 	0102369 A2	11-01-2001
WO 0100610	Α	04-01-2001	DE	19928424 A1	28-12-2000
			DE	10006297 A1	16-08-2001
			AU BR	5404200 A 0012450 A	31-01-2001 02-04-2002
			CN	1356995 T	03-07-2002
			CZ	20014526 A3	13-03-2002
			MO	0100610 A1	04-01-2001
			EP	1194425 A1	10-04-2002
			HU No	0202028 A2 20016154 A	28-10-2002 19-02-2002
			SK	18762001 A3	04-06-2002
			US	6358978 B1	19-03-2002
EP 1006114	Α	07-06-2000	EP	1006114 A1	07-06-2000
			US	6136831 A	24-10-2000
			WO	9846594 A1	22-10-1998
DE 2263878	Α	05-07-1973	BE	793501 A1	29-06-1973
			DD	104792 A5	20-03-1974
			DE	2263878 A1 2167171 A5	05-07-1973 17-08-1973
			FR IT	973097 B	10-06-1974
			ĴΡ	48076874 A	16-10-1973
			NL	7217672 A	03-07-1973
DE 2130030	Α	21-12-1972	DE	2130030 A1	21-12-1972
	••		BE	784933 A1	15-12-1972
			CA	978855 A1	02-12-1975
			CH	532896 A	31-01-1973
			FR GB	2142062 A1 1334348 A	26-01-1973 17-10-1973
			IL	39694 A	25-04-1975
			ΙT	961228 B	10-12-1973
			JP	53031218 B	01-09-1978
			NL	7208204 A	20-12-1972
			OA SE	4109 A 381552 B	15-11-1979 15-12-1975
			US	3839575 A	01-10-1974
			ZA	7204180 A	28-03-1973

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent family members

Intal onal Application No PCT/FR 02/03647

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 2130029	Α	21-12-1972	DE	2130029 A1	21-12-1972
WO 03004488	Α	16-01-2003	WO	03004488 A1	16-01-2003

Dem | b Internationale No PCT/FR 02/03647

no. des revendications visées

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7D405/14 CO7D401/14

C07D405/14 C07D403/14 235:00) CO7D401/14 CO7D403/04 A61K31/4184 A61P35/00 CO7D409/14 CO7D491/04 //(CO7D491/04,319:00,

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 7 C07D A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents

X	WO 01 53268 A (AGOURON PHARMACEUTI INC.) 26 juillet 2001 (2001-07-26) le document en entier	1–46	
X	WO 01 02369 A (AGOURON PHARMACEUTI INC) 11 janvier 2001 (2001-01-11) le document en entier	1-46	
X	WO 01 00610 A (AVENTIS PHARMA DEUT GMBH) 4 janvier 2001 (2001-01-04) le document en entier	1–46	
X	EP 1 006 114 A (GRELAN PHARMACEUTI LTD.) 7 juin 2000 (2000-06-07) le document en entier		1-46
V Voir		Y Les documents de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
° Catégorie 'A' docume consider 'E' docume ou apriorit autre 'O' docume une e 'P' docume posté	ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant patechnique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i document particulièrement pertinent; l'être considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l'ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa	e de dépôt international ou la sa l'état de la sa l'état de la supprendre le principe nventlon inven tion revendiquée ne peut somme impliquant une activité nsidéré isolément inven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres mbinaison étant évidente mille de brevets
	3 février 2003	28/02/2003	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Allard, M	

Den e Internationale No PCT/FR 02/03647

C (quita) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	FC1/FR 02/0304/	
Catégorie °		pertinents no. des revendication	ıs visées
X	DE 22 63 878 A (CIBA-GEIGY AG) 5 juillet 1973 (1973-07-05) * le document en entier, en particulier composés 19-26 *	1-21	
X	DE 21 30 030 A (BAYER AG) 21 décembre 1972 (1972-12-21) le document en entier	1-21	
Х	DE 21 30 029 A (BAYER AG) 21 décembre 1972 (1972-12-21) 1e document en entier	1-21	
X	SINGH S P ET AL: "Formation and dehydration of a series of 5-hydroxy-5-trifluoromethyl-4,5-dihydropyrazoles" JOURNAL OF FLUORINE CHEMISTRY, vol. 94, no. 2, 5 avril 1999 (1999-04-05), pages 199-203, XP004163162 le document en entier	1-21	
X	SOOS T ET AL: "Novel thermal rearrangement of fused diaryl-v-triazolium salts to neutral indazole derivatives. Fused azolium salts. 16" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, vol. 62, no. 4, février 1997 (1997-02), pages 1136-1138, XP002204296 le document en entier	1-21	
X	HUBERT A J ET AL: "Thermolyse von v-Triazolyl-Derivaten" CHEMISCHE BERICHTE, vol. 103, no. 12, 7 décembre 1970 (1970-12-07), pages 3811-3816, XP002204297 le document en entier	1-21	
X	JOSHI K C ET AL: "Investigation of the reactions of 2-hydrazino-benzimidazoles with beta-diketones: synthesis of 2-(3,5-disubstituted-1H-pyrazol-1-yl) benzimidazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 25, no. 6, 1988, pages 1641-1643, XP002204298 le document en entier	1-21	

Dem Internationale No
PCT/FR 02/03647

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages per	tinents no. des revendications visées
X	TAGAKI K ET AL: "Synthesis of pyrimidino'4,5-b!'1,5!benzodiazepin-2-ones and pyrimidino'1,6-a!benzimidazol-1-ones from 4-ethoxycarbonylamino-1H-1,5-benzodiazpine-3-carbonitrile via 4-(2-aminoanilino)pyrimidin-2(1H)-one-5-carbonitriles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 23, no. 5, 1986, pages 1443-1449, XP002204299 le document en entier	1-21
X	SENGA K ET AL: "Synthesis of pyrazolo'1',5':1,2!-1,3,5-triazino'5,6-a! benzimidazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 12, no. 5, octobre 1975 (1975-10), pages 899-901, XP002204300 le document en entier	1-21
	FINAR I L ET AL: "The preparation and some reactions of 4-formyl-1-phenyl-pyrazoles" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, 1961, pages 2733-2738, XP002204301 le document en entier	1-21
X	DATABASE CAPLUS 'en ligne! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1995:505008 XP002204302 RN 109073-55-4 & J. INDIAN CHEM. SOC., vol. 70, no. 11-12, 1993, pages 1035-1042,	1-21
X	DATABASE CAPLUS 'en ligne! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1975:97992 XP002204303 RN 55548-52-3 & KHIM. GETEROTSIKL. SOEDIN., no. 12, 1974, pages 1690-1694,	1-21
X	DATABASE CAPLUS 'en ligne! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; Database accession no. 1994:605262 XP002204304 RN 157946-31-1, 157946-32-2, 157946-33-3, 157946-34-4, 157046-35-5 & J. CHEM. RES., SYNOP., no. 7, 1994, pages 286-287,	1-21
	-/	

PCT/FR 02/03647

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no, des revendications visées
Х	DATABASE CROSSFIRE BEILSTEIN 'en ligne! Beilstein Institut zur Förderung der Chemischen Wissenschaften, Frankfurt am Main, DE; XP002204305 Beilstein Registry Number 1115622 & KHIM. FARM. ZH., vol. 7, no. 6, 1973, page 18		1-21
X	ESSASSI E M ET AL: "Synthèse et hétérocyclisation des (pyrazoly1-3(5))-2-benzimidazoles en catalyse de transfert de phase" BULLETIN DES SOCIÉTÉS CHIMIQUES BELGES, vol. 96, no. 1, 1987, pages 63-67, XP008005414 le document en entier		1-21
E	WO 03 004488 A (CHIRON CORPORATION) 16 janvier 2003 (2003-01-16) 1e document en entier		1-46

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale nº

PCT/FR 02/03647

Cadre I	Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conform	ément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants :
1.	Les revendications n^{os} se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir :
2. X	Les revendications n°s 1-9, 14, 15, 20-22, 24-46 (toutes en partie) se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier : voir feuille supplémentaire SUITE DES RENSEIGNEMENTS PCT/ISA/210
3.	Les revendications n°s sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II	Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'admin	istration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir :
1.	Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2.	Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3.	Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications nos:
4.	Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n°s:
Remarq	ue quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant.
}	Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Revendications nos.: 1-9, 14, 15, 20-22, 24-46 (toutes en partie)

Les présentes revendications 1-9, 14, 15 et implicitement 20-22 et 24-26 ont trait à une très grande variété de composés et leur utilisation. Un fondement au sens de L'Article 6 PCT et/ou un exposé au sens de l'Article 5 PCT ne peut cependant être trouvé que pour un nombre très restreint des composés revendiqués.

De plus, la phase initiale de la recherche a mis en évidence un très grand nombre de documents pertinents quant à la question de la nouveauté. Tant de documents ont été trouvés qu'il est impossible de déterminer quelles parties des revendications peuvent être considérées comme définissant la matière pour laquelle une protection pourrait être légitimement revendiquée (Article 6 PCT).

Dans le cas présent, les revendications manquent à un tel point de nouveauté et/ou de fondement et l'exposé de l'invention dans la description est si limité q'une recherche significative couvrant tout le spectre revendiqué est impossible. Par conséquent la recherche ne peut être considérée comme complète que pour les composés des revendications 10-13 et 16-19, et leur utilisation.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No
PCT/FR 02/03647

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0153268	A	26-07-2001	AU BR CN EP NO WO US	2953901 A 0107783 A 1394205 T 1250326 A2 20022117 A 0153268 A2 2002161022 A1	31-07-2001 19-11-2002 29-01-2003 23-10-2002 16-09-2002 26-07-2001 31-10-2002
WO 0102369	Α	11-01-2001	AU BG BR CN EP HU NO SK WO	5785200 A 106380 A 0012352 A 1374950 T 1218348 A2 0202490 A2 20015797 A 19252001 A3 0102369 A2	22-01-2001 30-09-2002 14-05-2002 16-10-2002 03-07-2002 28-11-2002 01-03-2002 06-11-2002 11-01-2001
WO 0100610	A	04-01-2001	DE DE AU BR CN CZ WO EP HU NO SK US	19928424 A1 10006297 A1 5404200 A 0012450 A 1356995 T 20014526 A3 0100610 A1 1194425 A1 0202028 A2 20016154 A 18762001 A3 6358978 B1	28-12-2000 16-08-2001 31-01-2001 02-04-2002 03-07-2002 13-03-2002 04-01-2001 10-04-2002 28-10-2002 19-02-2002 04-06-2002 19-03-2002
EP 1006114	Α	07-06-2000	EP US WO	1006114 A1 6136831 A 9846594 A1	07-06-2000 24-10-2000 22-10-1998
DE 2263878	A	05-07-1973	BE DD DE FR IT JP NL	793501 A1 104792 A5 2263878 A1 2167171 A5 973097 B 48076874 A 7217672 A	29-06-1973 20-03-1974 05-07-1973 17-08-1973 10-06-1974 16-10-1973 03-07-1973
DE 2130030	A	21-12-1972	DE BE CA CH FR GB IL IT JP NL OA SE US ZA	2130030 A1 784933 A1 978855 A1 532896 A 2142062 A1 1334348 A 39694 A 961228 B 53031218 B 7208204 A 4109 A 381552 B 3839575 A 7204180 A	21-12-1972 15-12-1972 02-12-1975 31-01-1973 26-01-1973 17-10-1973 25-04-1975 10-12-1973 01-09-1978 20-12-1972 15-11-1979 15-12-1975 01-10-1974 28-03-1973

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No
PCT/FR 02/03647

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
DE 2130029	Α	21-12-1972	DE	2130029 A1	21-12-1972
WO 03004488	Α	16-01-2003	WO	03004488 A1	16-01-2003

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)